End of Result Set

Generate Collection

L29: Entry 4 of 4

File: DWPI

Aug 24, 1999

DERWENT-ACC-NO: 1996-107680

DERWENT-WEEK: 199941

COPYRIGHT 2000 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Prodn. of fatty acids or derivs. from transgenic oilseed plants -

engineered to express a lipase that contacts lipid(s) only when seeds are milled

INVENTOR: ALIBERT, G; BOUDET, A; MOULOUNGUI, Z

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE

CODE

INST NAT POLYTECHNIQUE TOULOUSE

NAPON

PRIORITY-DATA:

1994FR-0009272

July 25, 1994

PATENT-FAMILY:

PUB-NO	PUB-DATE	LANGUAGE	PAGES	MAIN-IPC
US 5942659 A	August 24, 1999	N/A	000	C12N005/14
FR 2722798 A1	January 26, 1996	N/A	032	C12P007/64
WO 9603511 A2	February 8, 1996	F	032	C12N015/55
AU 9529849 A	February 22, 1996	N/A	000	C12N015/55
WO 9603511 A3	April 25, 1996	N/A	000	C12P007/64
EP 770134 A1	May 2, 1997	F	000	C12N015/55

DESIGNATED-STATES: AU BG CA CN HU JP NZ PL RO RU US AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE AT DE ES FR GB IT

CITED-DOCUMENTS:2.Jnl.Ref; EP 427309; EP 449376; WO 9106661; WO 9201042; WO 9205249; WO 9303161

APPLICATION-DATA:

PUB-NO	APPL-DATE	APPL-NO	APPL-DESCRIPTOR
US 5942659A	July 18, 1995	1995WO-FR00957	N/A
US 5942659A	January 24, 1997	1997US-0776210	N/A
US 5942659A	N/A	WO 9603511	Based on
FR 2722798A1	July 25, 1994	1994FR-0009272	N/A
WO 9603511A2	July 18, 1995	1995WO-FR00957	N/A
AU 9529849A	July 18, 1995	1995AU-0029849	N/A
AU 9529849A	N/A	WO 9603511	Based on
WO 9603511A3	July 18, 1995	1995WO-FR00957	N/A
EP 770134A1	July 18, 1995	1995EP-0925897	N/A
EP 770134A1	July 18, 1995	1995WO-FR00957	N/A
EP 770134A1	N/A	WO 9603511	Based on

INT-CL (IPC): A01H 5/00; A01H 5/10; C12N 5/14; C12N 15/52; C12N 15/55; C12N 15/82; C12P 7/64

A novel method of producing <u>fatty acids</u> (A), or their derivs., from oilseed plants comprises: (1) producing transgenic oilseed plants having (a) at least one lipase gene (LG) encoding a lipase enzyme and (b) a promoter that allows expression of LG either in different (extra)cellular or tissue compartments from those where lipids accumulate or only after exogenous induction; (2) harvesting lipid-contg. seeds or fruits from these plants and milling them (opt. after treatment with an inducer of promoters used in (1), so that lipids and lipase come into contact; (3) incubating the mixt. so that lipids are hydrolysed enzymatically; and (4) extracting (A) produced or converting them to derivs.

USE - (A) are useful in prodn. of <u>biofuels</u>, lubricants, plant protection agents, detergents, etc.

ADVANTAGE - This method is suitable for large scale operation and uses only mild temp. and pressure conditions. It is simple and non-polluti ng (without prodn. of a glycerol by product). It can be carried out close to places where the plants are grown. The method requires no exogenous enzyme and by use of inducible promoters, premature contact between lipase and lipid is prevented.

ABSTRACTED-PUB-NO: US 5942659A EQUIVALENT-ABSTRACTS:

A novel method of producing <u>fatty acids</u> (A), or their derivs., from oilseed plants comprises: (1) producing transgenic oilseed plants having (a) at least one lipase gene (LG) encoding a lipase enzyme and (b) a promoter that allows expression of LG either in different (extra)cellular or tissue compartments from those where lipids accumulate or only after exogenous induction; (2) harvesting lipid-contg. seeds or fruits from these plants and milling them (opt. after treatment with an inducer of promoters used in (1), so that lipids and lipase come into contact; (3) incubating the mixt. so that lipids are hydrolysed enzymatically; and (4) extracting (A) produced or converting them to derivs.

USE - (A) are useful in prodn. of <u>biofuels</u>, lubricants, plant protection agents, detergents, etc.

ADVANTAGE - This method is suitable for large scale operation and uses only mild temp. and pressure conditions. It is simple and non-polluti ng (without prodn. of a glycerol by product). It can be carried out close to places where the plants are grown. The method requires no exogenous enzyme and by use of inducible promoters, premature contact between lipase and lipid is prevented.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/1

DERWENT-CLASS: C06 D16 D23 E17 H06 H07 P13 CPI-CODES: C04-A0800E; C04-A10; C04-B01C1; D05-H16B; D10-B01; D10-B02; E10-C04K; H06-B; H07-A;

19 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

(11) N° de publication :

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

(21) N° d'enregistrement national :

94 09272

2 722 798

(51) Int Cl⁶: C 12 P 7/64, A 01 H 5/00

(12)

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

- 22 Date de dépôt : 25.07.94.
- (30) Priorité :

- 71) Demandeur(s): INSTITUT NATIONAL POLYTECHNIQUE DE TOULOUSE INPT ETABLISS PUBLIC A CARACT SCIENT ET CULT FR.
- Date de la mise à disposition du public de la demande : 26.01.96 Bulletin 96/04.
- 56) Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule.
- Références à d'autres documents nationaux apparentés: DIVISION DEMANDEE LE 01/08/94 BENEFICIANT DE LA DATE DE DEPOT DU 22/02/94 DE LA DEMANDE INITIALE NO 94 02006 (ARTICLE L.612-4) DU CODE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE
- (72) Inventeur(s): ALIBERT GILBERT, MOULOUNGUI ZEPHIRIN et BOUDET ALAIN.
- (73) Titulaire(s):
- 74 Mandataire: BARRE LAFORGUE ET ASSOCIES.
- (54) PROCEDE DE PRODUCTION D'ACIDES GRAS OU DERIVES A PARTIR DE PLANTES OLEAGINEUSES.
- (57) L invention concerne un procédé de production d'acides gras ou de dérivés d'acides gras à partir de plantes oléagineuses. Ce procédé est caractérisé en ce qu'on produit des plantes oléagineuses transgéniques possédant, d'une part, au moins un gène codant pour une enzyme lipase, dit gène de lipase, d'autre part, associé à ce gène de lipase, un promoteur permettant une expression dudit gène soit dans des compartiments différents des compartiments d'accumulation des lipides, soit sur induction exogène, on recueille les graines ou fruits contenant les lipides des plantes, on les broie le cas échéant après traitement inducteur de façon à mettre en contact lipides et lipase, on laisse incuber l'ensemble pour engendrer une hydrolyse enzymatique des lipides et on extrait les acides gras ou dérivés.

FR 2 722 798 - A1



PROCEDE DE PRODUCTION D'ACIDES GRAS OU DERIVES A PARTIR DE PLANTES OLEAGINEUSES

L'invention concerne un procédé de production d'acides gras ou dérivés d'acides gras (sters ou autres dérivés) à partir de plantes oléagineuses. Le procédé de l'invention s'applique en particulier à des plantes oléoprotéagineuses telles que colza, tournesol, soja, crambé... L'invention peut notamment être utilisée pour fabriquer des bio-carburants (diester), lubrifiants, adjuvants phytosanitaires, détergents... par transformation des acides gras produits.

On a tenté depuis 1970 de substituer aux produits dérivés du pétrole (notamment carburants) des 15 produits obtenus à partir de matière végétale afin de réduire la dépendance vis-à-vis des pays producteurs de pétrole et d'élargir les débouchés des produits agricoles. La filière utilisant les plantes oléagineuses comme matière première passe par la production d'acides gras libres qui constituent la matière première pour les industries de transformation vers les carburants, lubrifiants... Les lipides accumulés par les plantes oléagineuses peuvent être transformés en acide gras par hydrolyse : deux procédés sont actuellement exploités industriellement pour opérer cette transformation.

Un premier procédé consiste à hydrolyser les lipides après extraction en mettant en contact à chaud et sous pression les lipides extraits avec du méthanol sulfurique ou de la potasse méthanolique. Un autre procédé consiste à opérer l'hydrolyse dans des 30 conditions similaires directement sur le broyat de graines sans extraction préalable. On pourra par exemple se reporter à la référence suivante pour plus de détails sur ces procédés seuls exploités dans l'industrie pour qui sont les hydrolyser les huiles végétales : K.J. Harrington et C. d'Arcy-Evans, Ind. Eng. Chem. Prod. Res. Dev. 1985, 24, 314-318. Les défauts bien connus de ces procédés sont les suivants : coût de mise en oeuvre élevé, infrastructure

industrielle lourde, caractère polluant des effluents, production de glycérol comme sous-produit sans marché actuellement. Ces procédés sont mis en oeuvre faut de techniques de remplacement.

par ailleurs, des expérimentations ont 'té conduites en laboratoire pour réaliser l'hydrolyse des lipides par voie enzymatique en mélangeant une lipase avec les lipides extraits des graines (G.P. McNeill et al., JAOCS, Vol. 68 n° 1 janvier 1991, p. 1-5; S.M. Kim et J.S. Rhee, JAOCS Vol. 68 n° 7 juillet 1991, p. 499-503; C. Gancet, In Heterogeneous Catalysis And Fine Chemicals II 1991, Guisnet Editors, p. 93-104). Toutefois, ces essais sont restés au stade du laboratoire car la technique est incompatible avec une exploitation industrielle en raison des quantités d'enzyme nécessaires et du coût de celle-ci.

La présente invention se propose de fournir une nouvelle solution au problème de la production d'acide gras à partir de plantes oléagineuses. Elle vise à fournir une solution dont les coûts de mise en oeuvre sont considérablement abaissés par rapport aux procédés connus (aussi bien procédés chimiques industriels que procédé enzymatique de laboratoire).

20

Un objectif de l'invention est ainsi de fournir un procédé exploitable sur le plan industriel dans des conditions douces de température et de pression, qui bénéficie d'une mise en oeuvre simple et non polluante, utilise une infrastructure légère et ne conduit à aucun sous-produit gênant.

Un autre objectif, lié au précédent, est de 30 permettre de multiplier les installations de production d'acides gras en vue de les rapprocher des lieux de culture des plantes oléagineuses et de réaliser ainsi des économies de transport de la matière première.

A cet effet, le procédé conforme à 35 l'invention pour la production d'acides gras ou dérivés d'acides gras à partir de plantes oléagineuses se caractérise en ce que :

- on produit des plantes oléagineus s

- .* X

transgéniques possédant, d'une part, au moins un g'n codant pour une enzyme lipase, dit gène de lipase, d'autr part, associé à ce gène de lipase, un promoteur permettant une expression dudit gène soit dans des compartiments cellulaires, extracellulaires ou tissulaires différents d ceux où s'accumulent les lipides de la plante, soit sur induction exogène,

- on recueille les graines ou fruits contenant les lipides desdites plantes,
- on broie lesdites graines ou fruits, le cas échéant après traitement inducteur, de façon à mettre en contact les lipides et la lipase contenue dans lesdites graines ou fruits,
- on laisse incuber l'ensemble pour 15 engendrer une hydrolyse enzymatique des lipides du broyat sous l'action catalytique de la lipase contenue dans ledit broyat,
- on extrait les acides gras issus de l'hydrolyse ou on les transforme pour obtenir les dérivés 20 d'acides gras recherchés.

Ainsi le procédé de l'invention est un procédé d'hydrolyse enzymatique qui bénéficie des avantages de ce type de procédé (conditions douces de mise en oeuvre, absence đe pollution, installations légères coûteuses, absence de sous-produits gênants). procédé, on amène la plante à produire elle-même l'enzyme nécessaire à la transformation ultérieure des lipides, en évitant que cette enzyme ne vienne prématurément au contact lipides de façon à écarter tout risque d'autodégradation de la plante avant la récolte. L'hydrolyse est ensuite obtenue sans addition d'enzyme exogène en opérant la mise en contact des lipides et des enzymes produits par la plante. Un tel procédé présente un coût global de mise en oeuvre particulièrement réduit. Les installations de broyage et d'incubation sont légères et courantes dans le milieu agricole, de sorte que ces opérations peuvent être exécutées sur les sites de récolte des plantes.

La production des plantes transgéniques st

1.5

是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们也会会会会会会会会会会会会会会会会 第一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们

obtenue en réalisant initialement la transformation génétique d'une plante oléagineuse naturelle, en amenant la plante génétiquement transformée à se multiplier par la voie sexuée pour la production de semences transgéniques et en utilisant ensuite ces semences pour l'obtention de plantes transgéniques descendantes.

La transformation génétique initiale consiste, selon un processus actuellement bien connu, à réaliser une cassette d'expression comprenant le gène de lipase et le promoteur d'expression de ce gène et à introduire cette cassette d'expression dans le génome de la plante.

10

Une des caractéristiques essentielles du procédé de l'invention est que le promoteur associé au gène de lipase est adapté pour éviter une mise en contact prématurée de l'enzyme et des lipides ; ce promoteur peut être de plusieurs types : il peut soit (1) diriger l'expression du gène dans des compartiments différents de ceux où s'accumulent les lipides, soit (2) initier l'expression du gène au moment opportun par induction exogène.

Dans le premier cas, deux types de cassettes d'expression peuvent être utilisés :

- (1A) soit une cassette d'expression 25 comprenant un gène de lipase et un promoteur contrôlant l'expression de ce gène dans un compartiment cellulaire ou tissulaire différent du compartiment d'accumulation des lipides,
- (1B) soit une cassette d'expression comprenant un promoteur constitutif et un gène de lipase muni d'une séquence d'adressage vers des compartiments cellulaires ou extracellulaires différents de ceux où s'accumulent les lipides.
- Dans le second cas (2), le promoteur 35 utilisé dans la cassette d'expression est du type contrôlable de façon exogène par des signaux physiques, chimiques ou biochimiques, en particulier promoteur de stress commandant l'expression sur application d'un

traumatisme physique sur les graines ou fruits.

Par exemple pour produir des acides gras à partir de plantes oléoprotéagineuses, on peut utiliser le mode de mise en oeuvre 1A ci-dessus évoqué :

- la transformation génétique de la plante est effectuée en réalisant une cassette d'expression comprenant un gène de lipase et un promoteur contrôlant l'expression d'une protéine déterminée de la graine, et en introduisant cette cassette d'expression dans le génome de la plante de façon à faire exprimer la lipase dans les compartiments de la graine où s'accumulent la protéine précitée,

- la mise en contact des lipides et de la lipase est effectuée par simple broyage.

Pour le colza, le promoteur de la protéine utilisé est avantageusement le promoteur de la napine qui permet une accumulation massive de lipase dans les corps protéiques de la graine, séparés des globules lipidiques.

15

Le mode de mise en oeuvre 1B ci-dessus peut 20 être utilisé quel que soit le type de plante oléagineuse, par exemple en choisissant le promoteur constitutif 35S du CaMV (Virus de la mosaïque du chou-fleur) et la séquence d'adressage PR-S du tabac afin de diriger l'excrétion des lipases produites vers les compartiments extracellulaires. 25 La mise en contact des lipides et des lipases est également effectuée dans ce cas par simple broyage.

Le mode de mise en oeuvre (2) ci-dessus peut être utilisé quel que soit le type de plante oléagineuse, par exemple en choisissant le promoteur inhibiteur de protéase isolé de la pomme de terre, qui commande l'expression des gènes en cas de blessures. Le traitement inducteur qui provoque la synthèse des lipases peut être dans ce cas une action de décorticage des graines, réalisée avant le broyage.

De préférence, quel que soit le mode de mise en oeuvre choisi, on utilise un gène codant pour une lipase non spécifique, c'est-à-dire caractérisée par une activité hydrolytique non spécifique, afin d'obt nir une

hydrolyse totale des lipides accumulés par la plante et d'éviter les réactions parasites de saponification. Il est toutefois possible, pour certaines utilisations des acides gras, de faire produire à la plante des lipases à activité hydrolytique spécifique afin de favoriser un type donné d'hydrolyse (par exemple : monoacylglycérollipase du Penicyllium camembertii réalisant uniquement l'hydrolyse d'une des trois liaisons du glycérol avec les acides gras, en vue de la fabrication de diacylglycérols).

On peut en particulier utiliser des gènes de lipase non spécifique, caractérisé par les séquences suivantes ou par des séquences analogues aux séquences suivantes (les flèches délimitent la partie codante) : SEQUENCE I

10

Y:
GATGACAACT TGGTTGGTGG CATGACTTTG GACTTACCCA GCGATGCTCC 15 51 TOCTATOAGO CICICIAGOI CIACCAACAG CGCCICIGAT GGIGGIAAGG 101 TIGITGCIGC TACTACIGCI CAGATCCAAG AGITCACCAA GIAIGCIGGI 151 ATCGCTGCCA CTGCCTACTG TCGTTCTGTT GTCCCTGGTA ACAAGTGGGA 201 TIGITGICCAA IGICAAAAGI GGGITCCIGA IGGCAAGAIC AICACIACCI 20 251 TTACCTCCTT GCTTTCCGAT ACAAATGGTT ACGTCTTGAG AAGTGATAAA CAAAAGACCA TTTATCTTGT TTTCCGTGGT ACCAACTCCT TCAGAAGTGC 301 CATCACTGAT ATCGTCTTCA ACTTTTCTGA CTACAAGCCT GTCAAGGGCG 351 CCAAAGTTCA TGCTGGTTTC CTTTCCTCTT ATGAGCAAGT TGTCAATGAC 401 TATTTCCCTG TCGTCCAAGA ACAATTGACC GCCCACCCTA CTTATAAGGT 451 25 CATCGTTACC GGTCACTCAC TCGGTGGTGC ACAAGCTTTG CTTGCCGGTA 501 TGGATCTCTA CCAACGTGAA CCAAGATTGT CTCCCAAGAA TTTGAGCATC 551 TTCACTGTCG GTGGTCCTCG TGTTGGTAAC CCCACCTTTG CTTACTATGT 601 TGAATCCACC GGTATCCCTT TCCAACGTAC CGTTCACAAG AGAGATATCG 651 TTCCTCACGT TCCTCCTCAA TCCTTCGGAT TCCTTCATCC CGGTGTTGAA 701 30 751 TCTTGGATGA AGTCTGGTAC TTCCAACGTT CAAATCTGTA CTTCTGAAAT 801 TGAAACCAAG GATTGCAGTA ACTCTATCGT TCCTTTCACC TCTATCCTTG ACCACTTGAG TTACTTTGAT ATCAACGAAG GAAGCTGTTT GTAAAACACT 851 TGACGTGTTA CTCTAATTTT ATAATAAAAT TAAGTTTTTA TACAAT 901

SEQUENCE II

GICGACCATT TOAGOCIGIT TIGOTOGCAA AACGACGCCG CGGGCGTGCG CTACCGCACA CTCCGTCGCT GGGCGTTGTG CGGGGAAGAT TCAAACGAGC 51 5 101 GTTTCGCGCC GTAACAACCC GCTCTCTTCC GCTCTGCCAC GCAGGTTATG ACCGCCCCC AGGAAGCCGC GGATTTCCTG GCCTGGAGGA AAAAAGCCGA 151 AGCTGGCACG GTTCCTGGCG CAAGGGACAG CGAAGCGGTT CTCCCGGAAG 201 GATTCGGGCG ATGGCTGGCA GGACGCGCCC CTCGGCCCCA TCAACCTGAG 251 ATGAGAACAA CATGAAGAAG AAGTCTCTGC TCCCCCTCGG CCTGGCCATC 301 10 GGTCTCGCCT CTCTCGCTGC CAGCCCTCTG ATCCAGGCCA GCACCTACAC 351 401 CCAGACCAAA TACCCCATCG TGCTGGCCCA CGGCATGCTC GGCTTCGACA ACATCCTCGG GGTCGACTAC TGGTTCGGCA TTCCCAGCGC CTTGCGCCGT 451 501 GACGGTGCCC AGGTCTACGT CACCGAAGTC AGCCAGTTGG ACACCTCGGA AGTCCGCGGC GAGCAGTTGC TGCAACAGGT GGAGGAAATC GTCGCCCTCA 551 15 601 GCGGCCAGCC CAAGGTCAAC CTGATCGGCC ACAGCCACGG CGGGCCGACC ATCCGCTACG TCGCCGCCGT ACGTCCCGAC CTGATCGCTT CCGCCACCAG 651 CGTCGGCGCC CCGCACAAGG GTTCGGACAC CGCCGACTTC CTGCGCCAGA 701 TCCCACCGGG TTCGGCCGGC GAGGCAGTCC TCTCCGGGCT GGTCAACAGC 751 CTCGGCGCGC TGATCAGCTT CCTTTCCAGC GGCAGCACCG GTACGCAGAA 801 TTCACTGGGC TCGCTGGAGT CGCTGAACAG CGAGGGTGCC GCGCGCTTCA ... 851 ACGCCAAGTA CCCGCAGGC ATCCCCACCT CGGCCTGCGG CGAAGGCGCC 901 951 TACAAGGTCA ACGGCGTGAG CTATTACTCC TGGAGCGGTT CCTCGCCGCT 1001 GACCAACTTC CTCGATCCGA GCGACGCCTT CCTCGGCGCC TCGTCGCTGA 1051 CCTTCAAGAA CGGCACCGCC AACGACGGCC TGGTCGGCAC CTGCAGTTCG CACCTGGGCA TGGTGATCCG CGACAACTAC CGGATGAACC ACCTGGACGA 25 1101 GGTGAACCAG GTCTTCGGCC TCACCAGCCT GTTCGAGACC AGCCCGGTCA 1151 GCGTCTACCG CCAGCACGCC AACCGCCTGA AGAACGCCAG CCTGTAG 1201

7

SEQUENCE III

GGGTGCATGC CAGCTCCCAC OGGACACCTG GCCCGTCGCT GAAACGTGTT TICGOITICI CIACAAAICO AACAACAGAG AGGCACIACO AIGGGIAICI 5 101 TIGACTATAA AAACCTIGGO ACCGAGGGII CCAAAACGII GIICGCCGAI GCCATGGCGA TCACGTTGTA TTCCTATCAC AACCTGGATA ACGGCTTTGC 151 CGTGGGCTAC CAGCACAACG GGTTGGGCTT GGGGCTACCG GCCACGCTGG 201 251 TCGGTGCGCT GCTCGGCAGC ACGGATTCCC AGGGCGTGAT CCCTGGCATC CCGTGGAACC CGGATTCAGA AAAAGCCGCC CTTGAGGCGG TGCAGAAAGC 301 10 CGGTTGGACA CCGATCAGCG CCAGTGCCCT GGGCTACGCC GGCAAGGTCG 351 ATGCACGTGG CACCTTCTTT GGGGAAAAAG CCGGCTACAC CACGGCCCAG 401 GTCGAGGTAC TCGGCAAATA CGATGACGCC GGCAAGCTGC TCGAAATCGG 451 CATCGGTTTT CGTGGCACTT CGGGGCCACG GGAAACCTTG ATCAGCGACT 501 CGATCGGCGA CTTGATCAGC GATCTGCTCG CGGCCCTGGG GCCCAAGGAT 551 15 TACGCGAAAA ACTACGCCGG CGAAGCCTTC GGCGGCTTGC TCAAGAATGT 601 TGCCGACTAC GCCGGTGCCC ATGGCCTGAC CGGCAAGGAC GTGGTGGTCA 651 GCGGCCACAG CCTGGGGGG CTGGCGGTCA ACAGCATGGC GGACTTGAGC 701 AACTACAAAT GGGCGGGGTT CTACAAGGAC GCCAACTATG TTGCCTATGC 751 801 CTCGCCGACC CAGAGTGCCG GCGACAAGGT GCTCAATATC GGTTACGAAA 20 ACGACCCGGT GTTCCGCGCG CTGGACGGCT CGTCGTTTAA CCTGTCGTCG 851 CTGGGCGTGC ACGACAAACC CCACGAGTCC ACCACCGATA ACATCGTCAG 901 CTTCAACGAC CACTACGCCT CGACGCTGTG GAATGTGCTG CCGTTTTCCA 951 TCGTCAACCT GCCCACCTGG GTCTCGCATT TGCCGACGGC GTACGGCGAT 1001 GGCATGACGC GCATCCTCGA GTCCGGCTTC TACGACCAGA TGACCCGTGA 1051 25 1101 CTCCACGGTG ATTGTTGCCA ACCTGTCCGA TCCGGCGCGG GCCAACACCT GGGTGCAGGA CCTCAACCGC AATGCCGAGC CCCACAAGGG CAACACGTTC 1151 ATCATCGGCA GCGACGGCAA CGACCTGATC CAGGGCGGCA ACGGTGCGGA 1201 CTTTATCGAG GGTGGCAAAG GCAACGACAC GATCCGCGAC AACAGCGGGC 1251 ACAACACCTT TTTGTTCAGC GGCCACTTTG GCAATGATCG CGTGATTGGC 1301

1351 TACCAGCCCA CCGACAAACT GGTGTTCAAG GACGTGCAAG GAAGCACCGA
1401 CCTGCGTGAC CACGCGAAGG TGGTCGGCGC CGATACGGTG CTTACGTTTG
1451 GGGCCGACTC GGTGACGCTG GTCGGCGTGG GGCATGGCGG GCTGTGGACG
1501 GAGGGCGTGG TGATCGGCTG ATTACTCACG CAACCGATCA GTGCCAGTGC
1551 TGCCCCCGCC AGCCACCGCC CCAATTGGGC CGGTGGGGGT AGCCATAGCC

SEQUENCE IV

5

GGGCGATGGC TGGCAGGACG CGCCCCTCGG CCCCATCAAC CTGAGATGAG AACAACATGA AGAAGAAGTC TCTGCTCCCC CTCGGCCTGG CCATCGGCCT 10 CGCCTCTCTC GCTGCCAGCC CTCTGATCCA GGCCAGCACC TACACCCAGA 101 CCAAATACCC CATCGTGCTG GCCCACGGCA TGCTCGGCTT CGACAATATC 151 CTCGGGGTCG ACTACTGGTT CGGCATTCCC AGCGCCTTGC GCCGTGACGG 201 TGCCCAGGTC TACGTCACCG AAGTCAGCCA GTTGGACACC TCGGAAGTCC 251 GCGGCGAGCA GTTGCTGCAA CAGGTGGAGG AAATCGTCGC CCTCAGCGGC 301 15 CAGCCCAAGG TCAACCTGAT CGGCCACAGC CACGGCGGC CGACCATCCG 351 CTACGTCGCC GCCGTACGTC CCGACCTGAT GCCTTCCGCC ACCAGCGTCG 401 GCGCCCCGCA CAAGGGTTCG GACACCGCCG ACTTCCTGCG CCAGATCCCA 451 CCGGGTTCGG CCGGCGAGGC AGTCCTCTCC GGGCTGGTCA ACAGCCTCGG 501 CGCGCTGATC AGCTTCCTTT CCAGCGGCAG CGCCGGTACG CAGAATTCAC 551 20 TGGGCTCGCT GGAGTCGCTG AACAGCGAGG GGGCCGCGCG CTTCAACGCC 601 AAGTACCCGC AGGGCATCCC CACCTCGGCC TGCGGCGAAG GCGCCTACAA 651 GGTCAACGGC GTGAGCTATT ACTCCTGGAG CGGTTCCTCG CCGCTGACCA 701 ACTTCCTCGA TCCGAGCGAC GCCTTCCTCG GCGCCTCGTC GCTGACCTTC 751 TANGANCEGCA CCCCCANCGA CGGCCTGGTC GGCACCTGCA GTTCGCACCT 25 GGGCATGGTG ATCCGCGACA ACTACCGGAT GAACCACCTG GACGAGGTGA 851 ACCAGGTCTT CGGCCTCACC AGCCTGTTCG AGACCAGCCC GGTCAGCGTC 901 TACCGCCAGC ACGCCAACCG CCTGAAGAAC GCCAGCCTGT AGGACCCCGG 951 CCGGGGCCTC GGCCCCGGCC CTTTCCCGGA AGCCCCCTCG CGTGAAGAA 1001 ATCCTCCTGC TGATTCCACT GGCGTTCGCC GCCAGCCTGG CCTGGTTCGT 1051

SEQUENCE V

CAGGCCCCCA CGGCCGTTCT TAATGGCAAC GAGGTCATCT CTGGTGTCCT TGGGGGCAAG GTTGATACCT TTAAGGGAAT TCCATTTGCT GACCCTCCTG 51 TIGGIGACIT GCGGITCAAG CACCCCCAGC CITICACIGG ATCCTACCAG 101 5 15I GGTCTTAAGG CCAACGACTT CAGCTCTGCT TGTATGCAGC TTGATCCTGG 201 CAATGCCATT TCTTGGCTTG ACAAAGTCGT GGGCTTGGGA AAGATTCTTC 251 CTGATAACCT TAGAGGCCCT CTTTATGACA TGGCCCAGGG TAGTGTCTCC 301 ATGAATGAGG ACTGTCTCTA CCTTAACGTT TTCCGCCCTG CTGGCACCAA GCCTGATGCT AAGCTCCCCG TCATGGTTTG GATTTACGGT GGTGCCTTTG 351 10 TGTTTGGTTC TTCTGCTTCT TACCCTGGTA ACGGCTACGT CAAGGAGAGT 401 GTGGAAATGG GCCAGCCTGT TGTGTTTGTT TCCATCAACT ACCGTACCGG 451 CCCCTATGGA TTCCTGGGTG GTGATGCCAT CACCGCTGAG GGTAACACCA 501 551 ACGCTGGTCT GCACGACCAG CGCAAGGGTC TCGAGTGGGT TAGCGACAAC 15 601 ATTGCCAACT TIGGTGGTGA TCCCGACAAG GTCATGATTT TCGGTGAGTC 651 CGCTGGTGCC ATGAGTGTTG CTCACCAGCT TGTTGCCTAC GGTGGTGACA ACACCTACAA CGGAAAGAAG CTTTTCCACT CTGCCATTCT TCAGTCTGGC 701 751 GGTCCTCTTC CTTACTTTGA CTCTACTTCT GTTGGTCCCG AGAGTGCCTA CAGCAGATTT GCTCAGTATG CCGGATGTGA TGCCAGCGCC AGTGACAATG 801 20 AAACTCTGGC TTGTCTCCGC AGCAAGTCCA GCGATGTCTT GCACAGTGCC 851 CAGAACTCGT ACGATCTCAA GGACCTGTTT GGCCTGCTCC CTCAATTCCT 901 TGGATTTGGT CCCAGACCCG ACGGCAACAT TATTCCCGAT GCCGCTTATG 951 AGCTCTACCG CAGCGGTAGA TACGCCAAGG TTCCCTACAT TACTGGTAAC 1001 CAGGAGGATG AGGGTACTAT TCTTGCCCCC GTTGCTATTA ATGCTACCAC 1051 25 GACTCCCCAT GTTAAGAAGT GGTTGAAGTA CATTTGTAGC GAGGCTTCTG 1101 ACGCTTCGCT TGATCGTGTT TTGTCGCTCT ACCCCGGCTC TTGGTCGGAG 1151 GGTGCGCCAT TCCGCACTGG TATTCTTAAT GCTCTGACCC CTCAGTTCAA 1201 GCGCATTGCT GCCATTTTCA CTGATTTGCT GTTCCAGTCT CCTCGTCGTG 1251 TTATGCTTAA CGCTACCAAG GACGTCAACC GCTGGACTTA CCTTGCCACC 1301

1351 CAGCTCCATA ACCTCGTTCC ATTTTTGGGT ACTTTCCATG GTAGTGATCT
1401 TCTTTTCCAA TACTACGTGG ACCTTGGCCC ATCTTCTGCT TACCGCCGCT
1451 ACTTTATCTC GTTTGCCAAC CACCACGACC CCAACGTTGG CACCAACCTG
1501 AAACAGTGGG ATATGTACAC TGATGCAGGC AAGGAGATGC TTCAGATTCA
1551 TATGGTTGGT AACTCTATGA GAACTGACGA CTTTAGAATC GAGGGAATCT
1601 CGAACTTTGA GTCTGACGTT ACTCTCTTCG GTTAA

SEQUENCE VI

5

ATGGAGCTCG CTCTTGCGCT CCTGCTCATT GCCTCGGTGG CTGCTGCCCC 10 CACCGCCACG CTCGCCAACG GCGACACCAT CACCGGTCTC AACGCCATCA TCAACGAGGC GTTCCTCGGC ATTCCCTTTG CCGAGCCGCC GGTGGGCAAC 101 151 CTCCGCTTCA AGGACCCCGT GCCGTACTCC GGCTCGCTCG ATGGCCAGAA GTTCACGCTG TACGGCCCGC TGTGCATGCA GCAGAACCCC GAGGGCACCT 201 251 ACGAGGAGAA CCTCCCCAAG GCAGCGCTCG ACTTGGTGAT GCAGTCCAAG 15 GTGTTTGAGG CGGTGCTGCC GCTGAGCGAG GACTGTCTCA CCATCAACGT 301 GGTGCGGCCG CCGGGCACCA AGGCGGGTGC CAACCTCCCG GTGATGCTCT 351 GGATCTTTGG CGGCGGGTTT GAGGTGGGTG GCACCAGCAC CTTCCCTCCC 401 GCCCAGATGA TCACCAAGAG CATTGCCATG GGCAAGCCCA TCATCCACGT 451 501 GAGCGTCAAC TACCGCGTGT CGTCGTGGGG GTTCTTGGCT GGCGACGAGA 20 551 TCAAGGCCGA GGGCAGTGCC AACGCCGGTT TGAAGGACCA GCGCTTGGGC ATGCAGTGGG TGGCGGACAA CATTGCGGCG TTTGGCGGCG ACCCGACCAA GGTGACCATC TTTGGCGAGC TGGCGGGCAG CATGTCGGTC ATGTGCCACA 651 TTCTCTGGAA CGACGGCGAC AACACGTACA AGGGCAAGCC GCTCTTCCGC 701 751 GCGGGCATCA TGCAGCTGGG GGCCATGGTG CCGCTGGACG CCGTGGACG 25 CATCTACGGC AACGAGATCT TTGACCTCTT GGCGTCGAAC GCGGGCTGCG 801 GCAGCGCCAG CGACAAGCTT GCGTGCTTGC GCGGTGTGCT GAGCGACACG 851 TTGGAGGACG CCACCAACAA CACCCCTGGG TTCTTGGCGT ACTCCTCGTT 901

GCGGTTGCTG TACCTCCCCC GGCCCGACGG CGTGAACATC ACCGACGACA 951 TGTACGCCTT GGTGCGCGAG GGCAAGTATG CCAACATCCC TGTGATCATC 1001 GGCGACCAGA ACGACGAGGG CACCTTCTTT GGCACCCTGC TGTTGAACGT 1051 GACCACGGAT GCCCAGGCCC GCGAGTACTT CAAGCAGCTG TTTGTCCACG 1101 1151 CCAGCGACGC GGAGATCGAC ACGTTGATGA CGGCGTACCC CGGCGACATC 1201 ACCCAGGGCC TGCCGTTCGA CACGGGTATT CTCAACGCCC TCACCCCGCA 1251 GTTCAAGAGA ATCCTGGCGG TGCTCGGCGA CCTTGGCTTT ACGCTTGCTC 1301 GTCGCTACTT CCTCAACCAC TACACCGGCG GCACCAAGTA CTCATTCCTC 1351 CTGAAGCAGC TCCTGGGCTT GCCGGTGCTC GGAACGTTCC ACTCCAACGA 10 CATTGTCTTC CAGGACTACT TGTTGGGCAG CGGCTCGCTC ATCTACAACA 1401 1451 ACGCGTTCAT TGCGTTTGCC ACGGACTTGG ACCCCAACAC CGCGGGGTTG 1501 TTGGTGAAGT GGCCCGAGTA CACCAGCAGC CTGCAGCTGG GCAACAACTT GATGATGATC AACGCCTTGG GCTTGTACAC CGGCAAGGAC AACTTCCGCA 1551 CCGCCGGCTA CGACGCGTTG TTCTCCAACC CGCCGCTGTT CTTTGTGTAA 1601 15

La séquence I correspond à un cDNA de Rhizopus niveus, la séquence II peut être isolée à partir du génome de Pseudomonas aeruginosa, la séquence III à partir de Pseudomonas fluorescens, la séquence IV à partir de Pseudomonas sp, la séquence V à partir de Geotrichum candidum, la séquence VI à partir de Candida cylindracea.

Par ailleurs, l'introduction de la cassette d'expression : gène de lipase/promoteur d'expression de ce gène, dans le génome de la plante oléagineuse peut être 10 réalisée par tout protocole connu.

Par exemple, selon le protocole le plus courant actuellement, cette cassette d'expression peut être introduite dans le génome de cellules somatiques de la plante par un transfert à l'aide de la bactérie Agrobacterium tumefaciens. Cette introduction dans lesdites cellules somatiques de la plante peut également être réalisée par une autre technique connue, notamment par électroporation, par biolistique ou par microinjection.

Il est également possible d'introduire la 20 cassette d'expression dans le génome de microspores de la plante par électroporation ou biolistique.

Dans le protocole fourni plus loin à titre d'exemple, on a décrit la technique d'électroporation pour l'introduction de la cassette dans les microspores du colza.

25

30

On pourra se reporter au document suivant "P.J.J. Hooykaas et R.A. Schilperoort, TIBS août 1985, p. 305-309" pour plus de détail sur la technique de la bactérie Agrobacterium l'aide transfert à đе tumefaciens. On rappelle que cette technique consiste à introduire la cassette d'expression concernée dans le plasmide Ti de la bactérie notamment par choc thermique, puis à mettre en contact la bactérie avec des disques de feuilles de la plante, à laisser incuber l'ensemble jusqu'à obtenir le transfert de la cassette d'expression dans le génome des cellules des disques foliaires, et à cultiver ces disques foliaires sur une succession de milieux jusqu'à régénération des plantes transgéniques.

On pourra se reporter au document suivant
"J.A. Russell et al., In Vitro Cell. Dev. Biol., 1992, 28P,
p. 97-105" pour plus de détail sur la technique de
biolistique. On rappelle que cette technique consiste à
fixer le plasmide contenant la cassette d'expression sur
des microbilles d'or ou de tungstène, à projeter ces
microbilles à l'aide d'un canon à particules sur les
cellules de la plante à transformer, et à cultiver ces
cellules jusqu'à régénération des plantes transgéniques.

On pourra se reporter au document suivant "Crossway A et Al, 1986, Mol. Gen. Genet 202, 179-185" pour plus de détail sur la technique de micro-injection. On rappelle que cette technique consiste à injecter dans des protoplastes ou de très jeunes embryons le plasmide contenant la cassette d'expression à l'aide de micro-seringues, et à cultiver les protoplastes jusqu'à régénération des plantes transgéniques.

10

20

Après mise au contact par broyage de la lipase et des lipides, on laisse incuber l'ensemble pour réaliser l'hydrolyse enzymatique. Cette incubation est réalisée dans des conditions classiques, en particulier entre 20°C et 60°C, pendant le temps nécessaire à l'obtention d'une hydrolyse totale ou quasi-totale.

L'extraction des acides gras issus de l'hydrolyse est ensuite opérée par tout procédé connu, en particulier par une extraction liquide/liquide utilisant un solvant apolaire tel que le chloroforme ou l'hexane.

Selon un autre mode de mise en oeuvre, il est possible de réaliser in situ une transformation des acides gras pour obtenir des dérivés d'acides gras qui sont ensuite extraits. Par exemple, les acides gras issus de l'hydrolyse peuvent être méthylés in situ par mise en contact avec du méthanol en catalyse acide sous ultrasons en vue de les transformer en esters méthyliques, ces derniers étant extraits par une extraction liquide/liquide utilisant un solvant apolaire.

La présente demande vise, en tant que produit nouveau, toute plante oléagineuse ou semenc de

. .

plante oléagineuse, d'une variété non protégeable par un certificat d'obtention végétale, qui comprend dans son génome une cassette d'expression possédant au moins un gène codant pour une enzyme lipase, associé à un promoteur permettant une expression dudit gène dans des compartiments cellulaires, extracellulaires ou tissulaires différents des compartiments lipidiques de la plante ou de la semence.

Le promoteur associé au gène de lipase peut être un promoteur à expression cellulaire ou tissulaire spécifique. Ce promoteur peut également être un promoteur constitutif, auquel cas le gène de lipase est muni d'une séquence d'adressage vers des compartiments cellulaires ou extracellulaires différents des compartiments d'accumulation des lipides.

La présente demande vise également toute plante oléagineuse ou semence de plante oléagineuse, d'une variété non protégeable par un certificat d'obtention végétale, qui comprend dans son génome une cassette d'expression possédant au moins un gène codant pour une enzyme lipase, associé à un promoteur permettant une expression dudit gène sur induction exogène, en particulier par un stress.

La description qui suit en référence au dessin fournit à titre d'exemple un protocole de mise en ceuvre du procédé de l'invention ; la figure 1 du dessin schématise la préparation du matériel génétique à transférer.

1/ PROTOCOLE D'OBTENTION DE PLANTES TRANSGENIQUES DE COLZA EXPRIMANT UN GENE DE LIPASE

a) Matériel végétal

15

20

30

On utilise des graines de colza (Brassica napus, Var Tapidor) qui sont obtenues dans le commerce.

Les graines sont semées en serre et 35 cultivées dans des conditions standard. L'état sanitaire des plantes est rigoureusement surveillé.

Les jeunes bourgeons (taille inférieure à 3,5 mm) sont prélevés, stérilisés dans l'hypochlorite de

sodium pendant 30 minutes et les microspores sont extraites des anthères par broyage au Waring Blendor dans l'milieu de Huang et al (Huang et al. 1990, Plant. Cell. Rep. 8, 594-597). Après filtration sur un tamis métallique de 50 µm de vide de maille, les microspores sont récupérées par centrifugation 5 minutes à 100xg (Protocole décrit dans : Jardinaud et al., 1993, Plant. Sci. 93, 177-184).

b) Construction génétique

La construction génétique retenue met en oeuvre le promoteur de la napine, le cDNA de la lipase de Rhizopus niveus et le terminateur NOS. Le promoteur de la napine dirige l'expression de cette protéine dans un compartiment protéique de la graine différent de celui où s'accumulent les lipides. L'ensemble est introduit dans le plasmide pRT1 contenant le gène de sélection pat utilisé pour cribler les transformants en vue de former la construction pRT1L.

Le détail de la construction est donné à la figure 1 du dessin.

20 Le promoteur napine désigné "Prom. Nap" a été isolé par l'équipe du Professeur Rask (Stalberg K. et al, 1993, Plant Molecular Biology, 23: 671-683). Le cDNA de la lipase de Rhizopus niveus, désigné "Lip", a été isolé par le Central Research Institute (Kugimiya et al., 1992, Biotech. Biosci. Biochem. 56, 716-719). codon d'initiation, désigné "start codon", compatible avec l'extrémité 5' du cDNA (disponible sur le marché) est greffé sur cette extrémité. Sur l'extrémité 3' de l'ensemble obtenu, désigné "lip", on greffe un terminateur désigné NOS extrait du plasmide pRT1 ci-après évoqué et. sur l'extrémité 5', le promoteur Nap.

La cassette d'expression ainsi obtenue est introduite dans un plasmide désigné "Blue-Script" (nom commercial) en vue d'en réaliser l'amplification.

La cassette d'expression amplifiée est ensuite extraite de "Blue-Script" et introduite dans un plasmide désigné pRT1 qui a été préparé en greffant le promoteur désigné CaMV35S sur l'extrémité 5' du gène "pat"

codant pour la phosphinothricine acétyl transférase (gène de sélection) et le terminateur NOS sur l'extrémit 3'.

On obtient un plasmide désigné pRT1L contenant la cassette d'expression visée.

c) Transfert de gène et production des plantes transgéniques

5

isolées microspores a) Les en $(10^6 \text{ microspores ml}^{-1})$ sont mises en suspension dans le milieu de Brewbaker et Kwack (J.L. Brewbaker et B.H. Kwack, 1963, Am. J. Bot. 50, p. 859-865) contenant 13 % de saccharose et ajusté à pH 5,9. 50μg par ml plasmide pRT1L sont ajoutés au milieu et des impulsions électriques de 400 V/cm pendant 10 ms sont appliquées à la suspension à l'aide d'un électroporateur "Jouan" (marque déposée) (TRX, GHT) délivrant des impulsions en vague carrée. Après 20 minutes de repos, le milieu de culture (Huang et al.) contenant 100 mg/l de phosphinothricine est ajouté aux microspores. Les microspores sont cultivées à l'obscurité 24 h à 35° C puis à 25° C. Après 2 semaines de 20 culture un volume égal de milieu neuf est ajouté et les microspores placées à la lumière sous photopériode 16 h jour / 8 h obscurité.

Après environ 1 mois les embryons sont transférés en milieu B₅ (Gamborg et al., 1979, Exp. Cell. Res. 50, 151-158) contenant G3A₃ 1 ml/g, 20g/l saccharose et solidifié par 8/l de gélifiant "Bacto Agar" (marque déposée).

Les plantes régénérées résistantes à la phosphinothricine sont analysées en "southern" de façon à vérifier la présence dans leur génome de la séquence codant pour la lipase. Le stock chromosomique des plantes retenues est doublé par la colchicine (0,1 g/l plus quelques gouttes de teepol) et les plantes diploïdes fertiles produites sont autofécondées.

Sur un nombre restreint de graines, on recherche l'activité de la lipase. Les plantes présentant des graines dont l'activité lipase est la plus élevée sont retenues et les graines utilisées pour la multiplication

des plantes jusqu'à obtention d'un stock de graines suffisant pour réaliser les expériences d'hydrolyse des lipides de la graine par les lipases endogènes.

5 2/ HYDROLYSE ENZYMATIQUE DES LIPIDES DES GRAINES DE COLZA OBTENUES

Les graines sont broyées, le broyat placé dans un incubateur maintenu à la température constante de 40°. Le broyat est soumis à une agitation permanente de 10 façon à augmenter le contact entre les lipides et la lipase.

Après 48 h d'hydrolyse, les acides gras sont extraits par le chloroforme. Le chloroforme est évaporé et les acides gras récupérés.

- 44

in.

REVENDICATIONS

- 1/ Procédé de production d'acides gras ou de dérivés d'acides gras à partir de plantes oléagin us s, caractérisé en ce que :
- produit des plantes oléagin us s transgéniques possédant, d'une part, au moins un gène codant pour une enzyme lipase, dit gène de lipase, d'autre part, associé à ce gène de lipase, un promoteur permettant une expression dudit gène soit dans des compartiments cellulaires, extracellulaires ou tissulaires différents de 10 ceux où s'accumulent les lipides de la plante, soit sur induction exogène,

5

30

- recueille fruits les graines ou - on contenant les lipides desdites plantes,
- on broie ledites graines ou fruits, le 15 cas échéant après traitement inducteur, de façon à mettre en contact les lipides et la lipase contenue dans lesdites graines ou fruits,
- l'ensemble incuber laisse pour - on engendrer une hydrolyse enzymatique des lipides du broyat 20 sous l'action catalytique de la lipase contenue dans ledit broyat,
 - on extrait les acides gras issus de l'hydrolyse ou on les transforme pour obtenir les dérivés d'acides gras recherchés.
 - 2/ Procédé selon la revendication 1, dans lequel on produit les plantes transgéniques en effectuant une transformation génétique d'une plante oléagineuse naturelle, en amenant la plante génétiquement transformée à se multiplier par la voie sexuée pour la production de semences transgéniques et en utilisant lesdites semences pour l'obtention de plantes transgéniques descendantes.
 - 3/ Procédé selon la revendication 2 pour production d'acides gras à partir de plantes la oléoprotéagineuses, caractérisé en ce que :
 - la transformation génétique de la plante effectuée en réalisant une cassette d'expression comprenant un gène de lipase et un promoteur contrôlant

l'expression d'une protéine déterminée de la graine, t en introduisant cette cassette d'expression dans le génome de la plante de façon à faire exprimer la lipase dans les compartiments de la graine où s'accumulent la protéine précitée,

- la mise en contact des lipides et de la lipase est effectuée par simple broyage.
- 4/ Procédé selon la revendication 3 pour la production d'acides gras à partir de colza, caractérisé en ce que la transformation génétique est effectuée à partir d'une cassette d'expression comprenant un gène de lipase et le promoteur de la napine.
 - 5/ Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que :
- 15 . la transformation génétique de la plante est effectuée en réalisant une cassette d'expression comprenant un gène de lipase et un promoteur contrôlable de façon exogène, et en introduisant cette cassette d'expression dans le génome de la plante,
- . un traitement inducteur est appliqué aux graines et fruits avant broyage de façon à provoquer la synthèse de la lipase.
 - 6/ Procédé selon la revendication 5, caractérisé en ce que :
- . la transformation génétique est effectuée à partir d'une cassette d'expression comprenant un gène de lipase et un promoteur de stress,
- . le traitement inducteur est constitué par un traumatisme physique appliqué sur les graines ou fruits 30 avant le broyage.
 - 7/ Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que :
- . la transformation génétique de la plante est effectuée en réalisant une cassette d'expression comprenant un promoteur constitutif et un gène de lipase muni d'une séquence d'adressage vers des compartiments cellulaires ou extracellulaires différents de ceux où s'accumulent les lipides,

. la mise en contact des lipides et de la lipase est effectuée par simple broyage.

8/ - Procédé selon l'une des revendications

1 à 7, caractérisé en ce qu'on produit des plantes
transgéniques possédant un gène de lipase caractérisée par
une activité hydrolytique non spécifique.

9/ - Procédé selon la revendication 8, caractérisé en ce qu'on produit des plantes transgéniques possédant un gène de lipase caractérisé par une séquence identique ou analogue à l'une des séquences suivantes (les flèches délimitent la partie codante) : SEQUENCE I

10

GATGACAACT TGGTTGGTGG CATGACTTTG GACTTACCCA GCGATGCTCC TCCTATCAGC CTCTCTAGCT CTACCAACAG CGCCTCTGAT GGTGGTAAGG 51 TIGITGCIGC TACTACTGCT CAGATCCAAG AGTICACCAA GTATGCTGGT 101 ATCGCTGCCA CTGCCTACTG TCGTTCTGTT GTCCCTGGTA ACAAGTGGGA 151 TTGTGTCCAA TGTCAAAAGT GGGTTCCTGA TGGCAAGATC ATCACTACCT 201 TTACCTCCTT GCTTTCCGAT ACAAATGGTT ACGTCTTGAG AAGTGATAAA 251 CAAAAGACCA TTTATCTTGT TTTCCGTGGT ACCAACTCCT TCAGAAGTGC 301 CATCACTGAT ATCGTCTTCA ACTTTTCTGA CTACAAGCCT GTCAAGGGCG 351 CCAAAGTTCA TGCTGGTTTC CTTTCCTCTT ATGAGCAAGT TGTCAATGAC 401 TATTTCCCTG TCGTCCAAGA ACAATTGACC GCCCACCCTA CTTATAAGGT 451 CATCGTTACC GGTCACTCAC TCGGTGGTGC ACAAGCTTTG CTTGCCGGTA 501 TGGATCTCTA CCAACGTGAA CCAAGATTGT CTCCCAAGAA TTTGAGCATC 551 TTCACTGTCG GTGGTCCTCG TGTTGGTAAC CCCACCTTTG CTTACTATGT 601 TGAATCCACC GGTATCCCTT TCCAACGTAC CGTTCACAAG AGAGATATCG 651 TTCCTCACGT TCCTCCAA TCCTTCGGAT TCCTTCATCC CGGTGTTGAA 701 TCTTGGATGA AGTCTGGTAC TTCCAACGTT CAAATCTGTA CTTCTGAAAT 751 801 TGAAACCAAG GATTGCAGTA ACTCTATCGT TCCTTTCACC TCTATCCTTG ACCACTTGAG TTACTTTGAT ATCAACGAAG GAAGCTGTTT GTAAAACACT 851 901 TGACGTGTTA CTCTAATTTT ATAATAAAAT TAAGTTTTTA TACAAT

SEQUENCE II

GTOGACCATT TOAGOCTGTT TTGCTOGCAA AACGACGCCG CGGGCGTGCG STACCGCACA CTCCGTCGCT GGGGGTTGTG CGGGGGAAGAT TCAAACGAGC 51 GTTTCGCGCC GTAACAACCC GCTCTCTTCC GCTCTGCCAC GCAGGTTATG 191 ACCGGCCGCC AGGAAGCCGC GGATTTCCTG GCCTGGAGGA AAAAAGCCGA 151 AGCTGGCACG GTTCCTGGCG CAAGGGACAG CGAAGCGGTT CTCCCGGAAG 201 GATTCGGGCG ATGGCTGGCA GGACGCGCCC CTCGGCCCCA TCAACCTGAG 251 ATGAGAACAA CATGAAGAAG AAGTCTCTGC TCCCCCTCGG CCTGGCCATC 301 10 GGTCTCGCCT CTCTCGCTGC CAGCCCTCTG ATCCAGGCCA GCACCTACAC 351 CCAGACCAAA TACCCCATCG TGCTGGCCCA CGGCATGCTC GGCTTCGACA 401 ACATCCTCGG GGTCGACTAC TGGTTCGGCA TTCCCAGCGC CTTGCGCCGT 451 501 GACGGTGCCC AGGTCTACGT CACCGAAGTC AGCCAGTTGG ACACCTCGGA 551 AGTCCGCGGC GAGCAGTTGC TGCAACAGGT GGAGGAAATC GTCGCCCTCA 15 GCGGCCAGCC CAAGGTCAAC CTGATCGGCC ACAGCCACGG CGGGCCGACC 601 ATCCGCTACG TCGCCGCCGT ACGTCCCGAC CTGATCGCTT CCGCCACCAG 651 CGTCGGCGCC CCGCACAAGG GTTCGGACAC CGCCGACTTC CTGCGCCAGA : 701 TCCCACCGGG TTCGGCCGGC GAGGCAGTCC TCTCCGGGCT GGTCAACAGC 751 801 CTCGGCGCGC TGATCAGCTT CCTTTCCAGC GGCAGCACCG GTACGCAGAA 851 TTCACTGGGC TCGCTGGAGT CGCTGAACAG CGAGGGTGCC GCGCGCTTCA ACGCCAAGTA CCCGCAGGC ATCCCCACCT CGGCCTGCGG CGAAGGCGCC 901 TACAAGGTCA ACGGCGTGAG CTATTACTCC TGGAGCGGTT CCTCGCCGCT 951 GACCAACTTC CTCGATCCGA GCGACGCCTT CCTCGGCGCC TCGTCGCTGA 1001 CCTTCAAGAA CGGCACCGCC AACGACGGCC TGGTCGGCAC CTGCAGTTCG 1051 CACCTGGGCA TGGTGATCCG CGACAACTAC CGGATGAACC ACCTGGACGA 25 1101 GGTGAACCAG GTCTTCGGCC TCACCAGCCT GTTCGAGACC AGCCCGGTCA 1151 GCGTCTACCG CCAGCACGCC AACCGCCTGA AGAACGCCAG CCTGTAG 1201

SEQUENCE III

GGRIGOATRU CAGCICCAR OGGACACCIG GCCCGICGCI GAAACRIGIT TTOGOTTTOT CTACAAATCO AACAACAGAG AGGCACTACC ATGGGTATCT 5 i 5 TIGACIATAA AAACOITGGO ACCGAGGGIT CCAAAACGIT GITCGCCGAI 101 GCCATGGCGA TCACGTTGTA TTCCTATCAC AACCTGGATA ACGGCTTTGC 151 CGTGGGCTAC CAGCACACG GGTTGGGCTT GGGGCTACCG GCCACGCTGG 201 TOGGTGCGCT GCTCGGCAGC ACGGATTCCC AGGGCGTGAT CCCTGGCATC 251 CCGTGGAACC CGGATTCAGA AAAAGCCGCC CTTGAGGCGG TGCAGAAAGC 301 10 CGGTTGGACA CCGATCAGCG CCAGTGCCCT GGGCTACGCC GGCAAGGTCG 351 ATGCACGTGG CACCTTCTTT GGGGAAAAAG CCGGCTACAC CACGGCCCAG 401 GTCGAGGTAC TCGGCAAATA CGATGACGCC GGCAAGCTGC TCGAAATCGG 451 CATCGGTTTT CGTGGCACTT CGGGGCCACG GGAAACCTTG ATCAGCGACT 501 CGATCGGCGA CTTGATCAGC GATCTGCTCG CGGCCCTGGG GCCCAAGGAT 551 15 TACGCGAAAA ACTACGCCGG CGAAGCCTTC GGCGGCTTGC TCAAGAATGT 601 TGCCGACTAC GCCGGTGCCC ATGGCCTGAC CGGCAAGGAC GTGGTGGTCA 651 GCGGCCACAG CCTGGGGGG CTGGCGGTCA ACAGCATGGC GGACTTGAGC 701 AACTACAAAT GGGCGGGGTT CTACAAGGAC GCCAACTATG TTGCCTATGC 751 CTCGCCGACC CAGAGTGCCG GCGACAAGGT GCTCAATATC GGTTACGAAA 801 20 ACGACCCGGT GTTCCGCGCG CTGGACGGCT CGTCGTTTAA CCTGTCGTCG CTGGGCGTGC ACGACAAACC CCACGAGTCC ACCACCGATA ACATCGTCAG 901 CTTCAACGAC CACTACGCCT CGACGCTGTG GAATGTGCTG CCGTTTTCCA 951 TOGTCAACOT GCCCACCTGG GTCTCGCATT TGCCGACGGC GTACGGCGAT 1001 GGCATGACGC GCATCCTCGA GTCCGGCTTC TACGACCAGA TGACCCGTGA 1051 25 1101 CTCCACGGTG ATTGTTGCCA ACCTGTCCGA TCCGGCGCGG GCCAACACCT GGGTGCAGGA CCTCAACCGC AATGCCGAGC CCCACAAGGG CAACACGTTC 1151 ATCATCGGCA GCGACGGCAA CGACCTGATC CAGGGCGGCA ACGGTGCGGA 1201 CTTTATCGAG GGTGGCAAAG GCAACGACAC GATCCGCGAC AACAGCGGGC 1251 ACAACACCTT TTTGTTCAGC GGCCACTTTG GCAATGATCG CGTGATTGGC 1301

1351 TACCAGCCCA CCGACAAACT GGTGTTCAAG GACGTGCAAG GAAGCACCGA
1401 CCTGCGTGAC CACGCGAAGG TGGTCGGCGC CGATACGGTG CTTACGTTTG
1451 GGGCCGACTC GGTGACGCTG GTCGGCGTG GGCATGGCGG GCTGTGGACG
1501 GAGGGCGTGG TGATCGGCTG ATTACTCACG CAACCGATCA GTGCCAGTGC
1551 TGCCCCGCC AGCCACCGCC CCAATTGGGC CGGTGGGGGT AGCCATAGCC

SEQUENCE IV

GGGCGATGGC TGGCAGGACG CGCCCCTCGG CCCCATCAAC CTGAGATGAG AACAACATGA AGAAGAAGTO TOTGCTCCCC CTCGGCCTGG CCATCGGCCT 51 10 CGCCTCTCTC GCTGCCAGCC CTCTGATCCA GGCCAGCACC TACACCCAGA 101 CCAAATACCC CATCGTGCTG GCCCACGGCA TGCTCGGCTT CGACAATATC 151 CTCGGGGTCG ACTACTGGTT CGGCATTCCC AGCGCCTTGC GCCGTGACGG . 201 TGCCCAGGTC TACGTCACCG AAGTCAGCCA GTTGGACACC TCGGAAGTCC 251 GCGGCGAGCA GTTGCTGCAA CAGGTGGAGG AAATCGTCGC CCTCAGCGGC 301 15 CAGCCCAAGG TCAACCTGAT CGGCCACAGC CACGGCGGGC CGACCATCCG 351 CTACGTCGCC GCCGTACGTC CCGACCTGAT GCCTTCCGCC ACCAGCGTCG 401 GCGCCCCGCA CAAGGGTTCG GACACCGCCG ACTTCCTGCG CCAGATCCCA 451 CCGGGTTCGG CCGGCGAGGC AGTCCTCTCC GGGCTGGTCA ACAGCCTCGG 501 CGCGCTGATC AGCTTCCTTT CCAGCGGCAG CGCCGGTACG CAGAATTCAC 20 TGGGCTCGCT GGAGTCGCTG AACAGCGAGG GGGCCGCGCG CTTCAACGCC 601 AAGTACCCGC AGGGCATCCC CACCTCGGCC TGCGGCGAAG GCGCCTACAA 651 701 GGTCAACGGC GTGAGCTATT ACTCCTGGAG CGGTTCCTCG CCGCTGACCA ACTTCCTCGA TCCGAGCGAC GCCTTCCTCG GCGCCTCGTC GCTGACCTTC 751 801 TAGAGACGGCA CCGCCAACGA CGGCCTGGTC GGCACCTGCA GTTCGCACCT 25 GGGCATGGTG ATCCGCGACA ACTACCGGAT GAACCACCTG GACGAGGTGA 851 ACCAGGTCTT CGGCCTCACC AGCCTGTTCG AGACCAGCCC GGTCAGCGTC 901 TACCGCCAGC ACGCCAACCG CCTGAAGAAC GCCAGCCTGT AGGACCCCGG 951 CCGGGGCCTC GGCCCCGGCC CTTTCCCGGA AGCCCCCTCG CGTGAAGAAA 1001 1051 ATCCTCCTGC TGATTCCACT GGCGTTCGCC GCCAGCCTGG CCTGGTTCGT

SEQUENCE V

CAGGCCCUCA CGGCCGTTCT TAATGGCAAC GAGGTCATCT CTGGTGTCCT TGGGGGCAAG GTTGATACCT TTAAGGGAAT TCCATTTGCT GACCCTCCTG 51 TIGGIGACIT GOGGITCAAG CACCCCAGC CITICACIGG ATCCTACCAG 5 101 151 GGTCTTAAGG CCAACGACTT CAGCTCTGCT TGTATGCAGC TTGATCCTGG CAATGCCATT TOTTGGCTTG ACAAAGTCGT GGGCTTGGGA AAGATTCTTC 201 CTGATAACCT TAGAGGCCCT CTTTATGACA TGGCCCAGGG TAGTGTCTCC 251 ATGAATGAGG ACTGTCTCTA CCTTAACGTT TTCCGCCCTG CTGGCACCAA 301 GCCTGATGCT AAGCTCCCCG TCATGGTTTG GATTTACGGT GGTGCCTTTG 10 351 TGTTTGGTTC TTCTGCTTCT TACCCTGGTA ACGGCTACGT CAAGGAGAGT 401 GTGGAAATGG GCCAGCCTGT TGTGTTTGTT TCCATCAACT ACCGTACCGG 451 CCCCTATGGA TTCCTGGGTG GTGATGCCAT CACCGCTGAG GGTAACACCA 501 551 ACGCTGGTCT GCACGACCAG CGCAAGGGTC TCGAGTGGGT TAGCGACAAC ATTGCCAACT TTGGTGGTGA TCCCGACAAG GTCATGATTT TCGGTGAGTC 15 601 CGCTGGTGCC ATGAGTGTTG CTCACCAGCT TGTTGCCTAC GGTGGTGACA 651 ACACCTACAA CGGAAAGAAG CTTTTCCACT CTGCCATTCT TCAGTCTGGC 701 GGTCCTCTTC CTTACTTTGA CTCTACTTCT GTTGGTCCCG AGAGTGCCTA 751 801 CAGCAGATTT GCTCAGTATG CCGGATGTGA TGCCAGCGCC AGTGACAATG 20 AAACTCTGGC TTGTCTCCGC AGCAAGTCCA GCGATGTCTT GCACAGTGCC 851 CAGAACTCGT ACGATCTCAA GGACCTGTTT GGCCTGCTCC CTCAATTCCT 901 TGGATTTGGT CCCAGACCCG ACGGCAACAT TATTCCCGAT GCCGCTTATG 951 1001 AGCTCTACCG CAGCGGTAGA TACGCCAAGG TTCCCTACAT TACTGGTAAC CAGGAGGATG AGGGTACTAT TCTTGCCCCC GTTGCTATTA ATGCTACCAC 1051 25 GACTCCCCAT GTTAAGAAGT GGTTGAAGTA CATTTGTAGC GAGGCTTCTG 1101 ACGCTTCGCT TGATCGTGTT TTGTCGCTCT ACCCCGGCTC TTGGTCGGAG 1151 GGTGCGCCAT TCCGCACTGG TATTCTTAAT GCTCTGACCC CTCAGTTCAA 1201 GCGCATTGCT GCCATTTTCA CTGATTTGCT GTTCCAGTCT CCTCGTCGTG 1251 TTATGCTTAA CGCTACCAAG GACGTCAACC GCTGGACTTA CCTTGCCACC 1301

1351 CAGCTCCATA ACCTCGTTCC ATTITTGGGT ACTITCCATG GTAGTGATCT

1401 TCTTTCCAA TACTACGTGG ACCTTGGCCC ATCTTCTGCT TACCGCCGCT

1451 ACTTTATCTC GTTTGCCAAC CACCACGACC CCAACGTTGG CACCAACCTG

1501 AAACAGTGGG ATATGTACAC TGATGCAGGC AAGGAGATGC TTCAGATTCA

1551 TATGGTTGGT AACTCTATGA GAACTGACGA CTTTAGAATC GAGGGAATCT

1601 CGAACTTTGA GTCTGACGTT ACTCTCTTCG GTTAA

SEQUENCE VI

ATGGAGCTCG CTCTTGCGCT CCTGCTCATT GCCTCGGTGG CTGCTGCCCC 10 CACCGCCACG CTCGCCAACG GCGACACCAT CACCGGTCTC AACGCCATCA 51 101 TCAACGAGGC GTTCCTCGGC ATTCCCTTTG CCGAGCCGCC GGTGGGCAAC 151 CTCCGCTTCA AGGACCCCGT GCCGTACTCC GGCTCGCTCG ATGGCCAGAA 201 GTTCACGCTG TACGGCCCGC TGTGCATGCA GCAGAACCCC GAGGGCACCT ACGAGGAGAA CCTCCCCAAG GCAGCGCTCG ACTTGGTGAT GCAGTCCAAG 251 15 GTGTTTGAGG CGGTGCTGCC GCTGAGCGAG GACTGTCTCA CCATCAACGT 301 GGTGCGGCCG CCGGGCACCA AGGCGGGTGC CAACCTCCCG GTGATGCTCT 351 GGATCTTTGG CGGCGGGTTT GAGGTGGGTG GCACCAGCAC CTTCCCTCCC GCCCAGATGA TCACCAAGAG CATTGCCATG GGCAAGCCCA TCATCCACGT 451 GAGCGTCAAC TACCGCGTGT CGTCGTGGGG GTTCTTGGCT GGCGACGAGA 501 20 TCAAGGCCGA GGGCAGTGCC AACGCCGGTT TGAAGGACCA GCGCTTGGGC 551 ATGCAGTGGG TGGCGGACAA CATTGCGGCG TTTGGCGGCG ACCCGACCAA 601 GGTGACCATC TTTGGCGAGC TGGCGGGCAG CATGTCGGTC ATGTGCCACA 651 TTCTCTGGAA CGACGGCGAC AACACGTACA AGGGCAAGCC GCTCTTCCGC 701 751 GCGGGCATCA TGCAGCTGGG GGCCATGGTG CCGCTGGACG CCGTGGACGG 25 CATCTACGGC AACGAGATCT TTGACCTCTT GGCGTCGAAC GCGGGCTGCG 801 851 GCAGCGCCAG CGACAAGCTT. GCGTGCTTGC GCGGTGTGCT GAGCGACACG 901 TTGGAGGACG CCACCAACAA CACCCCTGGG TTCTTGGCGT ACTCCTCGTT

	951	GCGGTTGCTG	TACCTCCCCC	GGCCCGACGG	CGTGAACATC	ACCGACGACA
	1001	TGTACGCCTT	GGTGCGCGAG	GGCAAGTATG	CCAACATCCC	TGTGATCATC
	1051	GGCGACCAGA	ACGACGAGGG	CACCTTCTTT	GGCACCCTGC	TGTTGAACGT
5	1101	GACCACGGAT	GCCCAGGCCC	GCGAGTACTT	CAAGCAGCTG	TTTGTCCACG
	1151	CCAGCGACGC	GGAGATCGAC	ACGTTGATGA	CGGCGTACCC	CGGCGACATC
	1201	ACCCAGGGCC	TGCCGTTCGA	CACGGGTATT	CTCAACGCCC	TCACCCGCA
	1251	GTTCAAGAGA	ATCCTGGCGG	TGCTCGGCGA	CCTTGGCTTT	ACGCTTGCTC
	1301	GTCGCTACTT	CCTCAACCAC	TACACCGGCG	GCACCAAGTA	CTCATTCCTC
10	1351	CTGAAGCAGC	TCCTGGGCTT	GCCGGTGCTC	GGAACGTTCC	ACTCCAACGA
	1401	CATTGTCTTC	CAGGACTACT	TGTTGGGCAG	CGGCTCGCTC	ATCTACAACA
	1451	ACGCGTTCAT	TGCGTTTGCC	ACGGACTTGG	ACCCCAACAC	CGCGGGGTTG
	1501	TTGGTGAAGT	GGCCCGAGTA	CACCAGCAGC	CTGCAGCTGG	GCAACAACTT
	1551	GATGATGATC	AACGCCTTGG	GCTTGTACAC	CGGCAAGGAC	AACTTCCGCA
15	1601	CCGCCGGCTA	CGACGCGTTG	TTCTCCAACC	CGCCGCTGTT	CTTTGTGTAA

٠.

. 🕏

大のは、一般の一般の一般の一般である。 一般の一般の一般の一般の一般の一体の一体の一体の一体を表示している。 一般の一般の一般の一体の一体の一体の一体の一体の一体の一体の一体の一体の一体の一体の一体の

dans lequel la transformation génétique de la plant est effectuée en réalisant une cassette d'expression compr nant le gène de lipase et le promoteur associé, et n introduisant cette cassette d'expression dans l génom de cellules somatiques de la plante par un transfert à l'aide de la bactérie Agrobacterium tumefaciens, ou par électroporation, ou par biolistique, ou par microinjection.

11/ - Procédé selon la revendication 2,

10 dans lequel la transformation génétique de la plante est
effectuée en réalisant une cassette d'expression comprenant
le gène de lipase et le promoteur associé, et en
introduisant cette cassette d'expression dans le génome de
microspores de la plante par électroporation ou
15 biolistique.

12/ - Procédé selon l'une des revendications 1 à 11, dans lequel l'incubation pour engendrer l'hydrolyse enzymatique est réalisée à une température comprise entre 20° C et 60° C.

13/ - Procédé selon l'une des revendications 1 à 12, dans lequel l'extraction des acides gras issus de l'hydrolyse est réalisée par une extraction liquide/liquide utilisant un solvant apolaire.

14/ - Procédé selon l'une des

25 revendications 1 à 12, dans lequel les acides gras issus de
l'hydrolyse sont méthylés in situ par mise en contact avec
du méthanol en catalyse acide sous ultrasons en vue de les
transformer en esters méthyliques, ces derniers étant
extraits par une extraction liquide/liquide utilisant un

30 solvant apolaire.

plante oléagineuse, d'une variété non protégeable par un certificat d'obtention végétale, caractérisée en ce qu'elle comprend dans son génome une cassette d'expression possédant au moins un gène codant pour une enzyme lipase, associé à un promoteur permettant une expression dudit gène dans des compartiments cellulaires, extracelullaires ou tissulaires différents des compartiments lipidiqu s de la

年の一次で、東の一個の一個の一個の一個の一個の一個の一個のです。

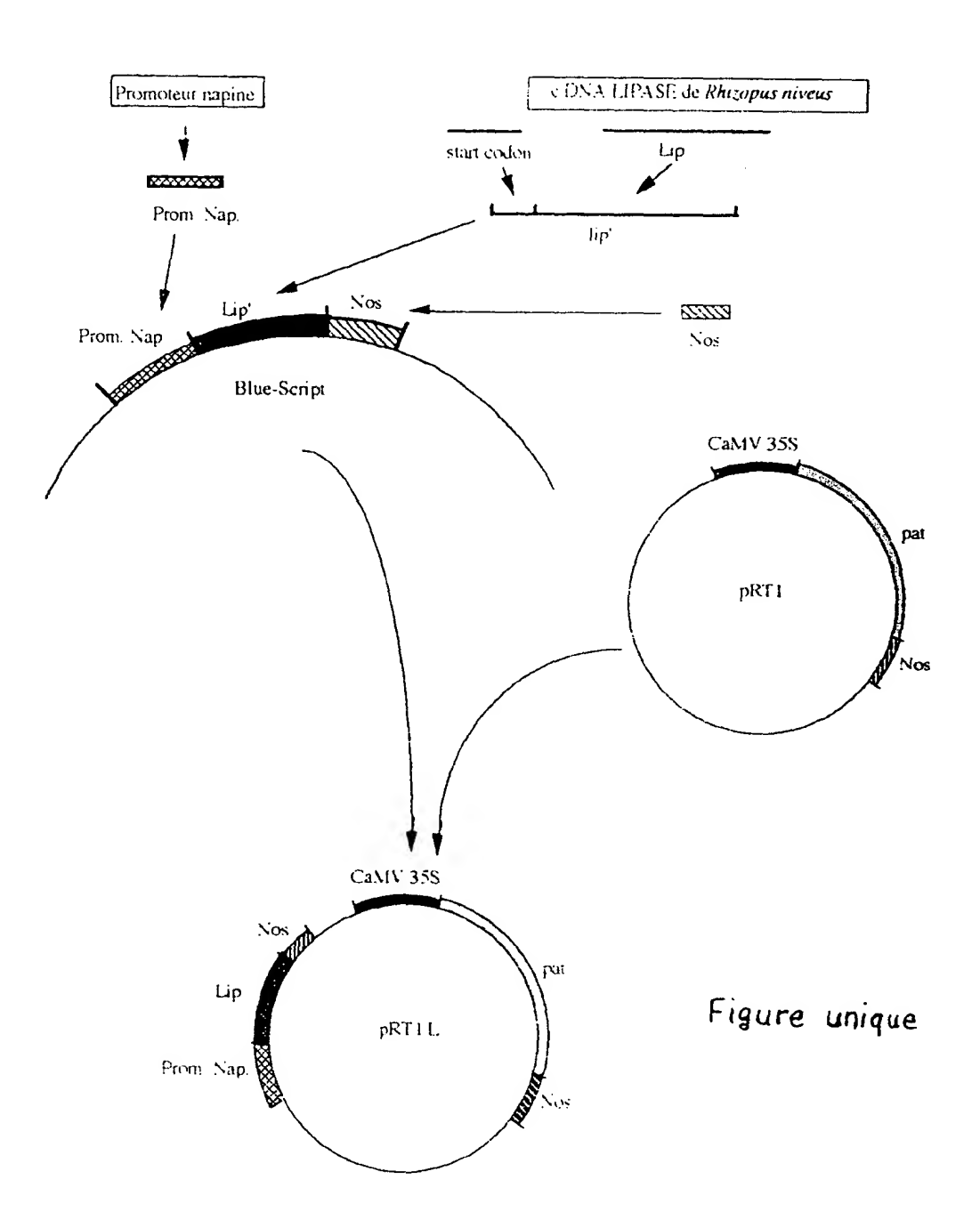
plante ou de la semence.

15

16/ - Plante ou semence selon la revendication 15, dans laquelle le promoteur associé au gène de lipase est un promoteur à expression cellulaire ou tissulaire spécifique.

selon la 17/ - Plante ou semence revendication 15, dans laquelle le gène de lipase est muni d'adressage vers des compartiments d'une séquence différents des extracellulaires cellulaires ou 10 compartiments d'accumulation des lipides, le promoteur étant un promoteur constitutif.

plante oléagineuse ou semence de plante oléagineuse, d'une variété non protégeable par un certificat d'obtention végétale, caractérisée en ce qu'elle comprend dans son génome une cassette d'expression possédant au moins un gène codant pour une enzyme lipase, associé à un promoteur permettant une expression dudit gène sur induction exogène, en particulier par un stress.



INSTITUT NATIONAL

RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

The section of

de la

PROPRIETE INDUSTRIELLE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche FA 502602 FR 9409272

Catégorie	Citation du document avec indication, en des parties pertinentes	ı cas de besoin,	de la demande examinée	
A	WO-A-92 05249 (NOVONORDISK 1992 * le document en entier *	AS) 2 Avril	1-18	
A	EP-A-0 449 376 (GIST BROCAL INT (NL)) 2 Octobre 1991 * le document en entier *	DES NV ; MOGEN	1-18	
A	WO-A-91 06661 (ENZYTECH INC * le document en entier *	C) 16 Mai 1991	1-18	
A	WO-A-92 01042 (NOVO NORDISK 1992 * page 1, ligne 8 - ligne 2 revendications 14,35 * * page 7, ligne 4 - ligne 1	21;	1-18	
A	EP-A-0 427 309 (UNILEVER NV (GB)) 15 Mai 1991 * le document en entier *	;UNILEVER PLC	1-18	DOMAINES TECHNIQUE RECHERCHES (I=4.CL.)
				C12N C12P A01H
		hévement de la recherche		
		1 Mars 1995	Made	iox, Á
X : partic Y : partic autre	ATEGORIE DES DOCUMENTS CITES culièrement pertinent à lui seul culièrement pertinent en combinaison avec un elécument de la même catégorie sent à l'encontre d'an moins une revendication	T: théorie ou prince E: document de bre à la date de dép de dépôt ou qu'é D: cité dans la dem L: cité pour d'autre	ipe à la base de l'in evet bénéficiant d'u ôt et qui n'a été pu à une date postéries aande	rvention ne date autérioure àlié qu'à cotte date

WEST

Print Selection

Help Clear Cancel Print

Select?	Patent			Database
Ø	US5697986A	all	all	DWPI
Ŋ	FR2722798A	all	all	DWPI
N	DE19622601C	all	all	DWPI

Building Room		Printer		
cp3 ▼	4c07 ▼	gbloptr ▼		

Main Menu Logout

WEST

Generate Collection

Search Results - Record(s) 1 through 4 of 4 returned.

1. Document ID: DE 19622601 C1

L29: Entry 1 of 4

File: DWPI

Mar 12, 1998

DERWENT-ACC-NO: 1998-146168

DERWENT-WEEK: 199814

COPYRIGHT 2000 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Biofuel used in diesel engines - based on fatty acid (ester) with

nitrogen-containing additive

Full Title Citation Front Review Classification Date Reference Claims 1000C Braw. Desc Image

2. Document ID: US 5713965 A

L29: Entry 2 of 4

File: DWPI

Feb 3, 1998

DERWENT-ACC-NO: 1998-129762

DERWENT-WEEK: 199812

COPYRIGHT 2000 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Production of alkyl ester(s) useful as biofuel(s) and lubricant(s) - comprises dissolving tri:glyceride or free fatty acid=containing material in organic solvent and then incubating with mixture of alcohol and lipase to

achieve (trans) esterification

Full Title Citation Front Review Classification Date Reference Claims KMC Draw. Desc Image

3. Document ID: US 5697986 A

L29: Entry 3 of 4

File: DWPI

Dec 16, 1997

DERWENT-ACC-NO: 1998-051363

DERWENT-WEEK: 199805

COPYRIGHT 2000 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Bio-fuel production - by incubating reaction mixture comprising automotive or related fuel, <u>fatty acid</u>-containing substances, alcohol, lipase

and water and separating by=products

Full Title Citation Front Review Classification Date Reference Claims KWC Draw Desc Image

4. Document ID: US 5942659 A, FR 2722798 A1, WO 9603511 A2, AU 9529849 A, WO

9603511 A3, EP 770134 A1

L29: Entry 4 of 4

File: DWPI

Aug 24, 1999

DERWENT-ACC-NO: 1996-107680

DERWENT-WEEK: 199941

COPYRIGHT 2000 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Prodn. of <u>fatty acids</u> or derivs. from transgenic oilseed plants - engineered to express a lipase that contacts lipid(s) only when seeds are milled

•••••••••••••••••••••••••••••••••••••••	 ***************************************	***************************************	ate Collection	······································	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	***************************************
		T	ate Collection	······		
	Terr	ns		וע	ocuments	

Display Format: TI Change Format

WEST

Generate Collection

Search Results - Record(s) 1 through 1 of 1 returned.

1. Document ID: US 5713965 A

L27: Entry 1 of 1

File: DWPI

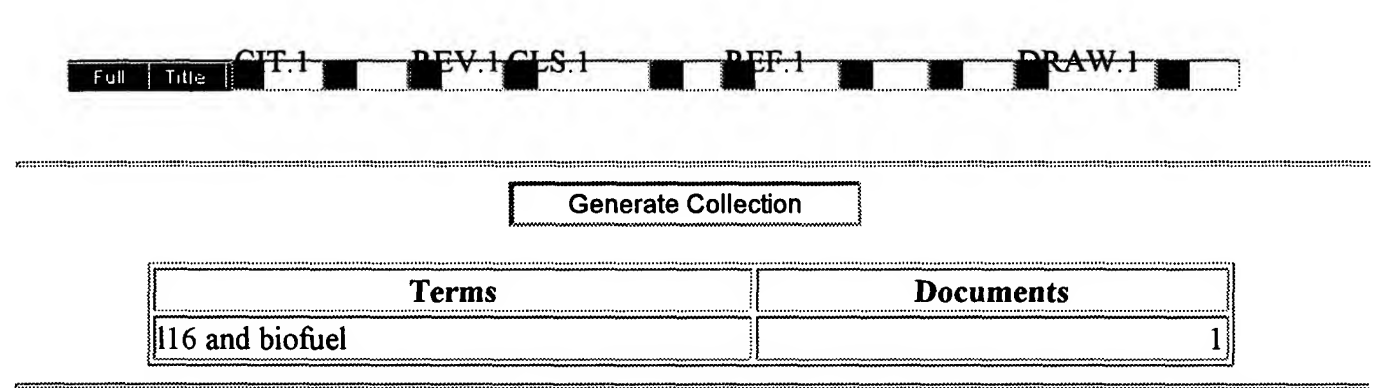
Feb 3, 1998

DERWENT-ACC-NO: 1998-129762

DERWENT-WEEK: 199812

COPYRIGHT 2000 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Production of alkyl ester(s) useful as biofuel(s) and lubricant(s) - comprises dissolving tri:glyceride or free fatty acid=containing material in organic solvent and then incubating with mixture of alcohol and lipase to achieve (trans)esterification



Display 10 Documents, starting with Document: 1

Display Format: TI Change Format

Print-Request-Result(s)

Printer Name: gbloptr Printer Location: cp3__4c07

- WO200005327A: At least one of the requested patents was not found
- JP363112536A: At least one of the requested patents was not found
- JP002538753B2: At least one of the requested patents was not found

• JP409157684A: Ok

OK Back to List Logout

L29: Entry 1 of 4

File: DWPI

Mar 12, 1998

DERWENT-ACC-NO: 1998-146168

DERWENT-WEEK: 199814

COPYRIGHT 2000 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Biofuel used in diesel engines - based on fatty acid (ester) with

nitrogen-containing additive

INVENTOR: HAUPT, J; RADIG, W

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE
LUT LABOR & UMWELTTECHNIK JENA GMBH
LUTLN

PRIORITY-DATA:

1996DE-1022601

June 5, 1996

PATENT-FAMILY:

 PUB-NO
 PUB-DATE
 LANGUAGE
 PAGES
 MAIN-IPC

 DE 19622601 C1
 March 12, 1998
 N/A
 007
 C10L001/02

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DATE APPL-NO APPL-DESCRIPTOR

DE19622601C1 June 5, 1996 1996DE-1022601 N/A

INT-CL (IPC): C10L 1/02; C10L 1/22

ABSTRACTED-PUB-NO: DE19622601C

BASIC-ABSTRACT:

Biofuel is based on fatty acid and fatty acid ester mixtures, in which the sum of the free and bound glycerin component is 0.5-5% and the amount of free fatty acid is expressed by the OH number of at least 120 mg KOH/g. The water content is not more than 0.5%. The fuel also contains a basic, N-containing additive in the form of NH3 or primary or secondary 1-20 C alkylamine or 2-8C aminoalcohol in amounts of 5-60 mol.%. Production of the biofuel is also claimed.

USE - Used for operating diesel engines.

ADVANTAGE - Deposits and corrosion are reduced.

ABSTRACTED-PUB-NO: DE19622601C

EQUIVALENT-ABSTRACTS:

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/1

DERWENT-CLASS: E16 E17 H06

CPI-CODES: E10-B03B; E10-B04D; E10-E04G; E10-E04J; H06-B04;



DEUTSCHES

PATENTAMT

Aktenzeichen:

196 22 601.5-44

Anmeldetag:

5. 6.96

Offenlegungstag:

Veröffentlichungstag

der Patenterteilung: 12. 3.98

Innerhalb von 3 Monaten nach Veröffentlichung der Erteilung kann Einspruch erhoben werden

(73) Patentinhaber:

L.U.T. Labor- und Umwelttechnik Jena GmbH, 07745 Jena, DE

(72) Erfinder:

Haupt, Jens, Dr., 07745 Jena, DE; Radig, Wolfram, Dr., 99518 Bad Sulza, DE

(56) Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht gezogene Druckschriften:

> FR 25 60 210 A1

ULLMANN: Encyclopädia of Industrial Chemistry, 5. Aufl., VCH, 1990, Vol. A16, S. 745;

(54) Biokraftstoff und Verfahren zu seiner Herstellung

Die Erfindung betrifft einen biobasierten Kraftstoff aus fettartigen Vorprodukten.

Das Ziel der Erfindung besteht derin, die bekannten Mängel biogener Kraftstoffe zu überwinden und einen Weg zur effektiven Erzeugung neuartiger Kraftstoffe aufzuzeigen. Es ist die Aufgabe der Erfindung, einen Biokraftstoff, der für den Dieselmotorenbetrieb in motorischen Blockheizkraftwerken (BHKW) geeignet ist, und ein rationelles Verfahren zu dessen Herstellung zu entwickeln. Aufgrund des bekannten Schädigungsmechanismus biogener Kraftstoffe stellt sich die Erfindung insbesondere die Aufgabe, eine Kraft-

stoffkomposition zu erzeugen, die nur eine unterkritische Menge freies oder chemisch gebundenes Glycerin aufweist sowie mit korrosionsinhibierenden und stabilisierenden Additiven versehen ist.

Als Ausgangssubstanz zur Herstellung derartiger Kraftstoffe sind Fettabscheiderinhalte sehr gut geeignet. Nachteilig ist jedoch der hohe Wassergehalt dieser Stoffe, der im technischen Einsatz auf Gehalte < 0,5% herabgesetzt werden muß. Diese Aufgabe wird gelöst, indem in einem kontinuierlichen Verfahren die Abscheiderfette unter definierten Bedingungen nach einer mechanischen Vorbehandlung unter Verwendung von Adsorbentien und Demulgatoren einer Emulsionsspaltung und einer sich anschließenden Phasentrennung unterzogen werden. Durch Dotierung des auf diese Weise erzeugten Fettsäure/Fettsäureestergemisches mit stickstoffunktionalisierten Verbindungen wird anschließend dem durch Restwasseranteile ...

Die Erfindung betrifft einen biobasierten, zum Betreiben modifizierter Dieselmotoren geeigneten Kraftstoff, dessen Zusammensetzung durch eine Komposition aus Fettsäuren, Fettsäurepartial- und -triglyceriden und stickstoffunktionalisierten Additiven charakterisiert ist. Die Erfindung betrifft darüber hinaus ein Verfahren zur rationellen und umweltfreundlichen Herstellung dieses Kraftstoffes auf der Grundlage von fetthaltigen Abscheiderinhalten kommunaler und industrieller Abwasserbehandlungsanlagen.

Neben der Nutzung mineral "Istämmiger Kohlenwasserstoffgemische als Otto-und Dieselmotorenkraftstoffe sind auch Kraftstoffkompositionen aus Mineralölprodukten und vorzugsweise sauerstoffunktionalisierten Verbindungen wie Alkoholen, Ketonen, Est rn oder Ethern bekannt geworden (DE 31 16 734, DE 31 22 243, DE 31 50 988). Im Zusammenhang mit der zunehmenden Hinwendung zu nachwachsenden Rohstoffen ist in den letzten Jahren der Einsatz von Pflanzenölen oder deren Umesterungsprodukte bzw. Mischungen von Mineralölkraftstoffen mit solchen Produkten in den Mittelpunkt des Interesses gerückt (Herstellung: Ullmann, Enzyklopädie der technischen Chemie, 4. Aufl., Bd. 11 [1976], S. 432). Dabei gibt es einerseits Trends, die Dieselmotorentechnologie als "Vielstoffmotoren" den Ölen anzupassen (siehe auch Hoeck, R.; Widmann, B., VDI-Berichte, Band 1126 (1994) Düsseldorf: VDI-Verlag, Seite 231—238) oder andererseits die Pflanzenöle nach chemischer Modifizierung als Kraftstoffe in herkömmlichen Dieselmotoren (siehe auch Connemann, J., Fett Wissenschaft Technologie, Band 96 (1994) Heft Sonderausgabe 2, Seite 536—548) einzusetzen. Neben umweltpolitischen Vorteilen w isen beide Wege aber auch meist seltener erwähnte Nachteile auf, die gegenwärtig den umfassenden Einsatz nachwachsender Rohstoffe behindern.

Die Verwendung von reinen Pflanzenölen als Kraftstoff ist nur als Verschnittkomponente oder in entsprechend modifizierten Motoren möglich, da aufgrund des Glycerin- und Wasseranteils irreversible Schädigungen und letztlich der Totalausfall herkömmlicher Motoren die Folge ist (Korte, V.; Hemmerlein, N., Abschlußbericht TV 8837 im Auftrag des BMFT und in Abstimmung mit dem BML, Weissach, April 1991).

Die Umesterung der Pflanzenöle und in Europa vorzugsweise des Rapsöls führt zu einem, inzwischen von allen Motorenherstellern akzeptierten und zugelassenen Dieselkraftstoffsubstitut, für das die Vornorm DIN V 51 606 geschaffen wurde. Hohe Kosten für die Ölproduktion- und -aufarbeitung sowie die Aufwendungen für die sich anschließende Umesterung und der Zwangsanfall von verunreinigtem Glycerin drängen diese Vorgehensweise aber an den Rand der Wirtschaftlichkeit. Dieser Nachteil wird gegenwärtig durch Flächenstillegungssubventionen teilweise kompensiert.

25

*5*0

Eine zusätzliche Problematik ergibt sich beim Einsatz derartiger Biokraftstoffe in motorischen Blockheizkraftwerken (Kraft-Wärme-Kopplung). Der Einsatzstoff steht hierbei trotz gesetzlich geschaffener Rahmenbedingungen stets im unmittelbaren Wettbewerb mit steuerbegünstigten Mineralölen.

Die Erschließung anderer biogener Rohstoffquellen für den Kraftstoffsektor und die Entwicklung entsprechend kostengünstiger und umweltfreundlicher Veredlungsverfahren sind deshalb weiter von wirtschaftlichem und umweltpolitischem Interesse. Das Ziel der Erfindung besteht darin, die bekannten Mängel biogener Kraftstoffe zu überwinden und einen Weg zur effektiver Erzeugung neuartiger Kraftstoffe aufzuzeigen.

Es ist die Aufgabe der Erfindung, einen Biokraftstoff, der für den Dieselmotorenbetrieb in motorischen Blockheizkraftwerken geeignet ist, und ein rationelles Verfahren zu dessen Herstellung zu entwickeln. Aufgrund des mit dem Stand von Forschung und Technik bekannten Schädigungsmechanismus biogener Kraftstoffe stellt sich die Erfindung insbesondere die Aufgabe, eine Kraftstoffkomposition zu erzeugen, die nur eine unterkritische Menge freies oder chemisch gebundenes Glycerin aufweist sowie mit korrosionsinhibierenden und stabilisierenden Additivs versehen ist. In der Kombination dieser Wirkungen wird insbesondere einem vorzeitigen Motorverschleiß durch Verminderung von Ablagerungen und Korrosion entgegengewirkt. Gleichzeitig bleiben die ökologische Vorteile biogener Kraftstoffe wie niedrige Emissionswerte und der geschlossene CO₂-Kreislauf erhalten.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß Gemische aus Fettsäuren sowie geringen Mengen an Mono-, Diund Triglyceriden nach Additivierung die geforderten Eigenschaften im Hinblick auf die motorische Verwertung aufweisen.

Die erfindungsgemäße Aufgabe wird dadurch gelöst, daß Gemische von Fettsäuren sowie geringen Mengen an Mono-, Di- und Triglyceriden nach einer geeigneten Vorbehandlung mit einem Additiv ausgerüstet werden. Da bekannt ist, daß freies und chemisch gebundenes Glycerin die Hauptursache für die Motorenschädigung durch Ablagerung darstellt, dürfen nur geringe Mengen von Partial- oder Triglyceriden vorhanden sein. Umgekehrt soll mit Hilfe insbesondere der Tensidwirkung der Monoglyceride die ungewollte Ausscheidung von Wasser aus dem Kraftstoff verhindert werden. Zur Komplettierung des Wirkungsfeldes ist die Verminderung der Konzentration aktiver Wasserstoffionen erforderlich. Dies wird erfindungsgemäß durch die Zugabe eines stickstoffunktionalisierten Additivs mit Basenwirkung erreicht.

Ein auf vorgenannte Wirkungen abgestimmter Kraftstoff hat nachfolgende Zusammensetzung: Die Summe des freien und gebundenen Glycerinanteils beträgt zwischen 0,5% und 5%, vorzugsweise jedoch von 0,7% bis 3%. Der Anteil der freien Fettsäure, ausgedrückt durch die Neutralisationszahl (NZ) beträgt mindestens 120 mg KOH/g, vorzugsweise jedoch mindestens 150 mg KOH/g. Das stickstoffunklionalisierte Additiv wird zu einem Anteil zwischen 5 Mol% (Berechnungsbasis: molare Stoffmenge Stickstoff gegenüber der molaren Stoffmenge der freien Carboxylgruppen) und maximal 60 Mol% zugegeben. Auf diese Weise wird eine minimale Wasserstoffionenkonzentration eingestellt und die Korrosionswirkung des Restwassers inhibiert.

Es wurde sestgestellt, daß als Ausgangssubstanz zur Herstellung derartiger Kraftstoffe Fettabscheiderinhalte sehr gut geeignet sind: Durch biologische Degradation weisen diese Stoffe im Gegensatz zu anderen Altsetten nur noch einen geringen Anteil an freiem bzw. gebundenem Glycerin auf. Nachteilig ist jedoch der hohe Wassergehalt dieser Stoffe, der im technischen Einsatz auf Gehalte < 0,5% herabgesetzt werden muß. Diese

Aufgabe wird gelöst, indem in einem kontinuierlichen Verfahren die Abscheidersette unter definierten Bedingungen nach einer mechanischen Vorbehandlung unter Verwendung von Adsorbentien und Demulgatoren einer Emulsionsspaltung und einer sich anschließender Phasentrennung unterzogen werden. Durch Dotierung des auf diese Weise erzeugte Fettsäure/Fettsäureestergemisches mit stickstoffunktionalisierten Verbindungen wird anschließend dem durch Restwasseranteile in Gegenwart von Carboxylfunktionen zu erwartenden Korrosionspotential entgegengewirkt.

Der Prozeß wird im Temperaturbereich oberhalb von 50°C unter Normaldruck betrieben.

Anhand des in Fig. 1 dargestellten schematischen Prozeßverlaufs soll das erfindungsgemäße Verfahren näher erläutert werden. Dabei bleiben die Annahme und Einlagerung des Rohstoffes sowie die zur Produktspeiche-

rung notwendigen Anlagenmodule unberücksichtigt.

Die stark verschmutzten Abscheiderinhalte 1, bestehend aus bis zu 80% Wasser und mechanischen Verunreinigungen (u. a. Holz, Textilreste, Kunststoffabfallreste, Schlamm, Sand) werden aus einem temperierten Vorabsitzbehälter als Oberphase abgezogen und einer mechanischen Vorbehandlung 12 mittels Siebung unterzogen. Dabei kommt es zur Abtrennung von festen Bestandteilen 5 bis zu einem Partikeldurchmesser von 1 mm. Durch den im als Mischer oder Rührkessel ausgelegten Apparat 13 erfolgenden Zusatz von die Spaltung der Fett-Was- 15 ser-Emulsion begünstigendem Demulgator 2 und gegebenenfalls Adsorbens 3 läßt sich das Rohprodukt in eine Schmutz/Wasser-Fraktion 7 und die angereicherte Fettsäure/ Fettsäureesterfraktion zerlegen. Bezogen auf den Wassergehalt des Rohproduktes werden 0,1 bis 40%, bevorzugt aber 30% Demulgator in fester oder flüssiger Form zugesetzt. Hier sind Schwefelsäure, Sulfate und Chloride der Metalle Na, K, Mg, Al oder Fe sowie deren Hydrate, insbesondere aber Al₂(SO₄)₃-16 H₂O geeignet. Im Falle extrem geruchsbelasteter und farblich beein- 20 trächtigter Rohprodukte kann der Einsatz von bis zu 15% Adsorbens erfolgen. Anwendbar sind oberflächenreiche Substanzen wie Aktivkohlen und Kieselgele, vorzugsweise jedoch Bleicherden. Dabei wird im Bereich von 60°C bis 90°C unter 10 bis 15minütiger intensiver Durchmischung gearbeitet. Anschließend wird eine Absitzzeit von 2-10 Minuten eingehalten. In dem als Sieb oder Filter ausgelegten Modul 16 erfolgt die Trennung der separierten Unterphase in Feststoff 8 und Abwasser 9. Diese Vorbehandlung ermöglicht die sich anschließende 25 Zerlegung des Gemisches in seine Fraktionen und insbesondere die Erzeugung einer nahezu vollkommen entwässerten Fettphase mit Hilfe eines nach dem Zentrifugenprinzip arbeitenden Trennapparates 14, wobei der Einsatz von Zentrifugen, Separatoren oder Dekantern, insbesondere aber Dreiphasendekantern vorteilhaft ist. Es wurde festgestellt, daß für die zu bearbeitenden Stoffgemische eine Betriebsweise des Dreiphasendekanters mit Trommeldrehzahlen von 2000 bis 4000 min⁻¹, vorzugsweise jedoch von 2700 min⁻¹ bis 3300 min⁻¹, 30 Differenzdrehzahlen von 20 bis 80 min⁻¹, insbesondere aber von 30 bis 50 min⁻¹ und eine Arbeitstemperatur von 60 bis 65 °C zu einer hohen Trennleistung führt. Das abgetrennte Restwasser 11 und das ausgetragene Sediment 10 werden dem Abwasser bzw. dem Feststoffabfall zugeführt. Im Apparat 15 erfolgt bei Temperaturen von 45°C bis 85°C, vorzugsweise jedoch von 50°C bis 65°C die Zumischung der korrosionsinhibierenden Additivkomponente 4. Hierzu sind sowohl Ammoniak, primäre und sekundäre Alkylamine als auch Aminoalko- 35 hole, insbesondere aber Ethylamin geeignet.

Die erhaltenen Fettsäure/Fettsäureestergemische 5 weisen Wassergehalte ≤ 0,3% auf. Der Fettsäureesteranteil liegt in glyceridischer Form als Fettsäuretri- und Partialglycerid vor. Je nach Provinienz des Rohproduktes werden gebundene Glycerinanteile von 0,5 bis 5% eingestellt. Dieser Wert liegt damit in einem für biogene Dieselkraftstoffsubstitute günstigen und für den Betrieb herkömmlicher Dieselmotoren tolerierbaren Bereich.

Die abgetrennte Feststofffraktion wird nach Separation ungeeigneter Komponenten vorzugsweise der Kompostierung zugeführt, während das separierte Wasser einer vollbiologischen Abwasserbehandlung unterzogen wird.

Eine besonders vorteilhafte Ausgestaltung des erfindungsgemäßen Verfahrens besteht in der Parallelschaltung zweier Rührkessel zur Realisierung eines quasikontinuierlichen Betriebes in der Adsoptions- und Demul- 45 gierstufe 13.

Der erfindungsgemäße Biotreibstoff und das Verfahren zu seiner Herstellung wird nachstehend anhand von Ausführungsbeispielen weiter erläutert.

1. Ausführungsbeispiel

Ausgegangen wird von einem fett- bzw. fettsäurehaltigen Produkt aus der Skimmerabscheidung einer kom-

munalen Kläranlage. Der Einsatzstoff weist folgende Charakteristika auf:

*5*5

50

10

60

65

	موج بركراني ويسمون مشوونين	منده نظنيات والمراجع والمستونية
Parameter	Meßwert	Maßeinheit
Toluolunlöslicher Rückstand	22,1	% .
Wassergehalt	50,8	%
Neutralisationszahl des	175	mg KOH/g
toluolunlöslichen Rückstandes		_
Iodzahl des toluollöslichen	55	g lod/g
Rückstandes		
Gehalt an freiem und	1,07	%
gebundenem Glycerin		

Aus einem auf 60°C beheizten 30 m³-Tank wird mit einem Massenstrom von 1,7 t/h mittels einer Dickstoffpumpe über ein Saugrohr die obige Rohfettphase 1 über ein, den Siebrückstand kontinuierlich 55 kg/h Feststoff
ausfragendes Bürstensieb 12 in einen von zwei parallel angeordneten, mit Propellerrührwerk ausgestatteten und
Feststoffdosierschnecke versehenen 2 m³-Rührkessel 13 gefördert.

Nach Erreichen eines Befüllungsstandes von 70% werden über Feststoffdosiervorrichtung 36 kg Al₂(SO₄)₃·16 H₂O als Demulgator 2 und anschließend 23 kg Bleicherde als Adsorbens 3 unter Rühren in den Kessel gefördert. Nach 10minütigem Rühren folgt ein 5minütige Absitzzeit. Nun werden über eine Schmutzwasserpumpe 332 kg/h Aluminiumsulfatlösung, sedimentiertes Adsorbat und Schlamm über das Bodenablaßventil abgepumpt. Die aufschwimmende Fettphase wird über eine weitere Pumpe einem Dreiphasendekanter 14 zugeführt. Dort erfolgt die Abtrennung von Restwasser 11 und verbliebenen festen Bestandteilen 10. Der Dreiphasendekanter wird mit einer Trommeldrehzahl von 3100 min⁻¹, einer Differenzdrehzahl von 40 min⁻¹ und einer Arbeitstemperatur von 60°C betrieben. Die entwässerte Fettsäure/Fettsäureesterfraktion fällt mit 460 kg/h an. In dem nachgeschalteten Mischer 15 erfolgt die kontinuierliche Zugabe von 46 kg/h Ethylamin (Additivkomponente 4) zur Realisierung einer Additivierung im Molverhältnis 1:1.

Die Ausbeute an Biotreibstoff 5 bezogen auf eingesetztes Fett beträgt 96%.

5

10

15

Nach der Additivierung ergeben sich folgende Parameter für den erzeugten Biokraftstoff (Vergleich mit durchschnittlichen Werten von Dieselkraftstoff und anderen Dieselkraftstoffsubstituten):

40	Parameter	Diesel- kraftstoff (DK)	Pflanzenöl- methylester	Rapsõl	erfindungsge- mäßer Biokraftstoff	Maßeinheit '
	Dichte	0,83	0,89	0,91	0,84	kg/dm ³
45	Wassergehalt		0,2	0,07	0,1	%
50	Glyceringehalt (frei und gebunden)		0,25	1011	0,96	%
50	lodzahl	•	105	801	50	g lod/g
	Neutralisationszahl	-	0,4	1,5	0,9	mgKOH/g
55	Neutralisationszahl 2. Titrationsstufe	_	-	•	161	mg KOH/g
60	Cetanzahl ISO 5165	5054	53	4044	49	
	Heizwert	42,9	37,2	37,2	36,8	MJ/kg

Ein 5000 h-Motortest mit dem hergestellten erfindungsgemäßen Biotreibstoff zeigte keine außergewöhnlichen Verschleißerscheinungen oder Korrosionsschäden.

2. Ausführungsbeispiel

Ausgegangen wird von einem bereits vorbehandelten fett- bzw. fettsäurehaltigen Produkt aus der Sammlung von Fettabscheiderinhalten von Gaststätten und Großküchen. Der Stoff weist daher relativ geringe Wasser- und Fremdstoffgehalte auf. Die detaillierten Stoffparameter sind nachfolgend aufgeführt:

ParameterMeßwertMaßeinheitToluolunlöslicher Rückstand15,3%Wassergehalt30,5%Neutralisationszahl des toluolunlöslichen Rückstandes156mg KOH/gtoluolunlöslichen Rückstandes63g lod/gRückstandes63g lod/gGehalt an freiem und gebundenem Glycerin2,09%

In einer Versuchsanlage mit einem Massendurchsatz von 100 kg/h wird aus einem auf 60°C beheizten 2 m³-Tank mittels einer Dickstoffpumpe über ein Saugrohr die obige Rohfettphase 1 über ein, den Siebrückstand diskontinuierlich in 10 min-Intervallen ausfragendes Rüttelsieb 12 mit einem mittleren Abtrag von 3 kg/h Feststoff in einen von zwei parallel angeordneten, mit Propellerrührwerk ausgestatteten und Feststoffdosierschnecke versehenen 150 l-Rührkessel 13 gefördert.

Nach Erreichen eines Befüllungsstandes von 75% werden über Feststoffdosiervorrichtung 2 kg 50%ige Schwefelsäure als Demulgator 2 und anschließend 0,5 kg Kieselgel als Adsorbens 3 unter Rühren in den Kessel gefördert. Nach 20minütigem Rühren folgt ein 10minütige Absitzzeit. Nun werden über eine Schmutzwasserpumpe 30 kg/h der Schwefelsäurelösung, sedimentiertes Adsorbat und Schlamm über das Bodenablaßventil abgepumpt. Die aufschwimmende Fettphase wird über eine weitere Pumpe einem Dreiphasendekanter 14 35 zugeführt. Dort erfolgt die Abtrennung von Restwasser 11 und verbliebenen festen Bestandteilen 10. Der Dreiphasendekanter wird mit einer Trommeldrehzahl von 2900 min⁻¹, einer Differenzdrehzahl von 45 min⁻¹ und einer Arbeitstemperatur von 65°C betrieben. Die entwässerte Fettsäure/Fettsäureesterfraktion fällt mit 54 kg/h an. In dem nachgeschalteten Mischer 14 erfolgt die kontinuierliche Zugabe von 3,3 kg/h eines technischen Gemischs von Ethylamin und Propylamin (Additivkomponente 4) zur Realisierung einer Additivierung im 40 Molverhältnis 1:0,5.

Die Ausbeute an Biotreibstoff 5 bezogen auf eingesetztes Fett beträgt 96%. Nach der Additivierung ergeben sich folgende Parameter für den erzeugten Biokraftstoff:

5	Parameter	erfindungsge- mäßer Biokraftstoff	Maßeinheit
	Dichte	0,84	kg/dm ³
	Wassergehalt	0,1	%
10	Glyceringehalt (frei und gebunden)	1,97	%
	Iodzahl	58	g lod/g
15	Neutralisationszahl	18,7	mgKOH/g
	Neutralisationszahl 2. Titrationsstufe	147	mg KOH/g
20	Cetanzahl ISO 5165	49	
	Heizwert	37,1	MJ/kg

Ein 2000 h-Motortest mit dem hergestellten erfindungsgemäßen Biotreibstoff zeigte keine außergewöhnlichen Verschleißerscheinungen oder Korrosionsschäden.

Patentansprüche

1. Biokraftstoff für motorische Blockheizkraftwerke auf der Basis von Fettsäure- und Fettsäureestermischungen, dadurch gekennzeichnet, daß

a) die Summe des freien und gebundenen Glycerinanteils zwischen 0,5 und 5% liegt,

b) der Anteil an freier Fettsäure, ausgedrückt durch die Neutralisationszahl mindestens 120 mg KOH/g beträgt,

c) der Wassergehalt höchstens 0,5% ausmacht und

25

35

40

45

50

55

60

65

d) ein basisches, stickstoffhaltiges Additiv in Form von Ammoniak oder vom Typ primäres oder sekundäres C₁—C₂₀-Alkylamin oder C₂—C₈-Aminoalkohol in Mengen zwischen 5 und 60 Mol% (molare Stoffmenge Stickstoff gegenüber der molaren Stoffmenge der freien Carboxylgruppen) vorhanden ist.

2. Biokraftstoff nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Anteil an freier Fettsäure 0,7 bis 3% und die Neutralisationszahl mindestens 150 mg KOH/g beträgt.

3. Verfahren zur Herstellung von Biokraftstoff der Ansprüche 1 und 2 bei Temperaturen oberhalb von 50°C und Normaldruck, dadurch gekennzeichnet, daß

a) die erwärmten, Rohfette enthaltenden, heterogenen Stoffgemische einer mechanischen Vorreinigung unterzogen werden,

b) in einer Rührkesselanordnung quasikontinuierlich eine Emulsionsspaltung der Fett-Wasser-Emulsion durchgeführt wird, indem 0,1 bis 40% eines bekannten Demulgators zudosiert und intensiv gerührt wird und

c) gleichzeitig eine adsorptive Reinigung erfolgt, indem dem Rohfett in Abhängigkeit vom Grad der Verschmutzung im Rührbehälter, bezogen auf die eingesetzte Gesamtmasse, 3—15% Aktivkohle, Kieselgel oder Bleicherde zugesetzt werden und

d) die Entfernung des Restwassers und verbliebener mechanischer Verunreinigungen in einem nachgeschalteten Dreiphasendekanter bei Trommeldrehzahlen von 2000 bis 4000 min⁻¹ und Differenzdrehzahlen von 20 bis 80 min⁻¹ durchgeführt wird und

e) anschließend in einem weiteren Schritt das basische, stickstoffhaltige Additiv zugegeben wird.

4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Rührkesselanordnung aus zwei parallel geschalteten Apparaten besteht.

5. Verfahren nach den Ansprüchen 3 und 4, dadurch gekennzeichnet, daß als Demulgator Al₂(SO₄)₃·16 H₂O in fester Form zudosiert wird.

6. Verfahren nach den Ansprüchen 3 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Arbeitstemperatur 60°C bis 65°C beträgt.

Hierzu 1 Seite(n) Zeichnungen

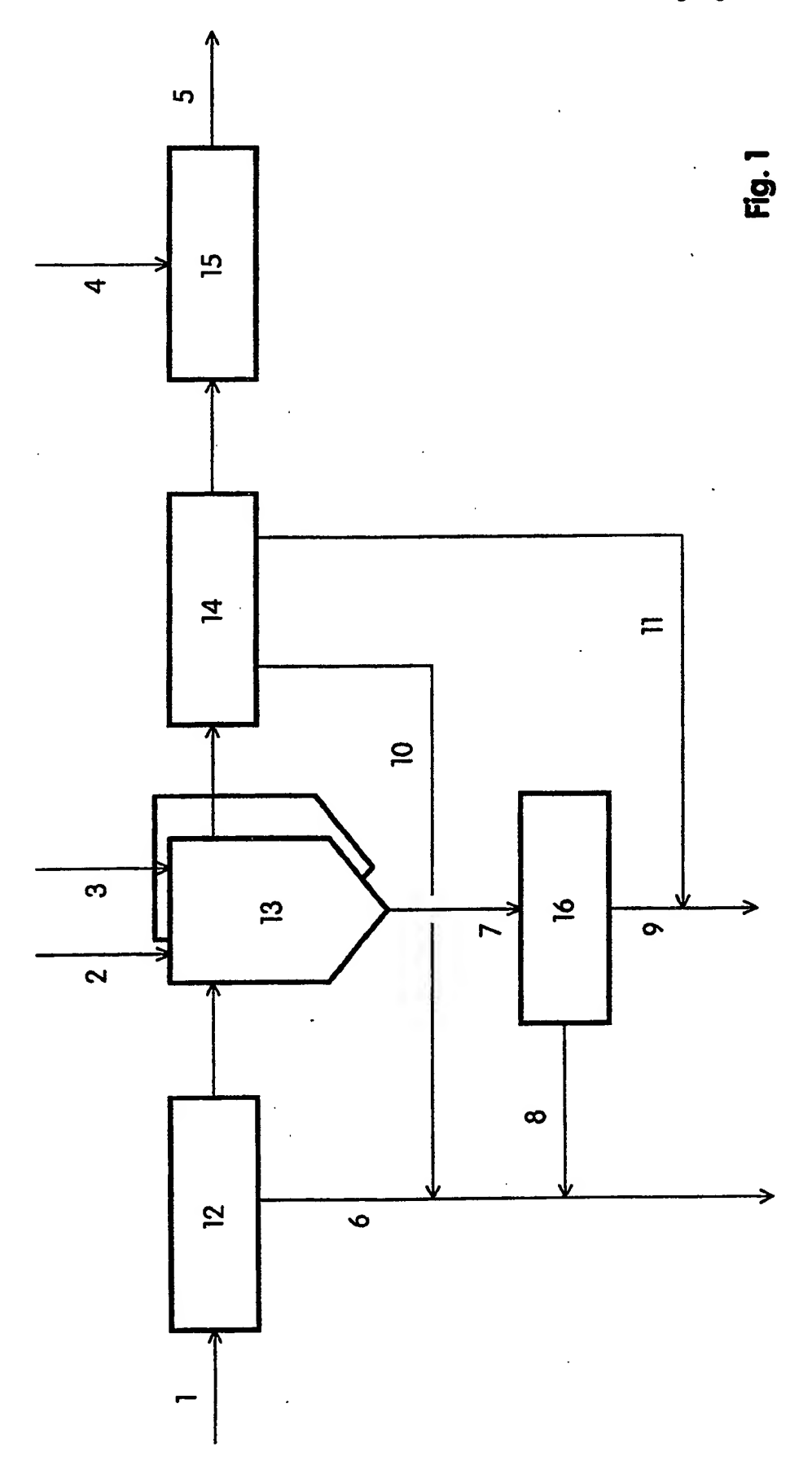
- Leerseite -

Nummer.

DE 196 22 601 C1

Int. Cl.⁶: C 10 L 1/02

Ver"ff ntlichungstag: 12. März 1998



L25: Entry 1 of 8

File: DWPI

Feb 14, 2000

DERWENT-ACC-NO: 2000-182674

DERWENT-WEEK: 200029

COPYRIGHT 2000 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Alkyl ester production for use in bio-fuels and lubricants

INVENTOR: FOX, R V; GINOSAR, D M

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE

CODE

LOCKHEED MARTIN IDAHO TECHNOLOGIES CO

LOCK

PRIORITY-DATA:

1998US-0094076

July 24, 1998

PATENT-FAMILY:

 PUB-NO
 PUB-DATE
 LANGUAGE
 PAGES
 MAIN-IPC

 AU 9952250 A
 February 14, 2000
 N/A
 000
 C10L001/18

 WO 200005327
 February 3, 2000
 E
 016
 C10L001/18 A1

DESIGNATED-STATES: AE AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY CA CH CN CU CZ DE DK EE ES FI GB GE GH GM HR HU ID IL IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU LV MD MG MK MN MW MX NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TJ TM TR TT UA UG US UZ VN YU ZA ZW AT BE CH CY DE DK EA ES FI FR GB GH GM GR IE IT KE LS LU MC MW NL OA PT SD SE SL SZ UG ZW

APPLICATION-DATA:

 PUB-NO
 APPL-DATE
 APPL-NO
 APPL-DESCRIPTOR

 AU 9952250A
 July 22, 1999
 1999AU-0052250
 N/A

 AU 9952250A
 N/A
 WO 200005327
 Based on

 WO
 July 22, 1999
 1999WO-US16669
 N/A 200005327A1

INT-CL (IPC): C10L 1/18; C10M 105/32; C11C 3/02

ABSTRACTED-PUB-NO: WO 200005327A BASIC-ABSTRACT:

NOVELTY - Alkyl esters (116) are produced by dissolving glyceride- (100) or free fatty acid-containing substance and an alcohol (102) or water input into a critical fluid (104), and reacting glyceride- or free fatty acid-containing substance with an alcohol or water in the presence of a catalyst to produce final products.

USE - The alkyl esters are used as bio-fuels and lubricants. Bio-fuels are used as alternatives or additives to currently used petroleum-based automotive or other vehicular fuels and lubricants.

ADVANTAGE - The use of a <u>critical fluid</u> allows the use of a wide range of catalysts, both liquid phase and reusable solid phase acid or base catalysts. Solid phase catalysts have significant additional advantages by limiting unwanted side reactions and producing higher conversion rates of the desired products. With the reaction completed, the critical fluid medium also facilitates clean,

efficient separations. The ability of the <u>critical fluid</u> medium to solvate the reactants eliminates—the immiscible phases found in conventional processes. The single phase reaction eliminates inter-phase mass transfer of the individual reactants and catalyst, thus greatly increasing the rate of reaction.

DESCRIPTION OF DRAWING(S) - The figure shows a simplified flow diagram for the glyceride reaction process employing a continuous reactor.

Glyceride containing feed 100

Alcohol input 102

Critical fluid 104

Alkyl esters (product) 116

ABSTRACTED-PUB-NO: WO 200005327A

EQUIVALENT-ABSTRACTS:

CHOSEN-DRAWING: Dwg.1/1

DERWENT-CLASS: D23 H06 H07

CPI-CODES: D10-B02; H06-B; H07-A;

End of Result Set

Generate Collection

L24: Entry 1 of 1

File: DWPI

Feb 14, 2000

DERWENT-ACC-NO: 2000-182674

DERWENT-WEEK: 200029

COPYRIGHT 2000 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Alkyl ester production for use in bio-fuels and lubricants

INVENTOR: FOX, R V; GINOSAR, D M

PATENT-ASSIGNEE:

CODE ASSIGNEE LOCK LOCKHEED MARTIN IDAHO TECHNOLOGIES CO

PRIORITY-DATA:

July 24, 1998 1998US-0094076

PATENT-FAMILY:

PAGES MAIN-IPC PUB-DATE LANGUAGE PUB-NO February 14, 2000 N/AC10L001/18 AU 9952250 A 000 C10L001/18 A1 February 3, 2000 016 WO 200005327 Ε

DESIGNATED-STATES: AE AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY CA CH CN CU CZ DE DK EE ES FI GB GE GH GM HR HU ID IL IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU LV MD MG MK MN MW MX NO NZ PL PT RO RU SD SE SG SI SK SL TJ TM TR TT UA UG US UZ VN YU ZA ZW AT BE CH CY DE DK EA ES FI FR GB GH GM GR IE IT KE LS LU MC MW NL OA PT SD SE SL SZ UG ZW

APPLICATION-DATA:

APPL-DATE July 22, 1999 N/AAU 9952250A 1999AU-0052250 N/A AU 9952250A WO 200005327 Based on July 22, 1999 N/A 200005327A1 WO 1999WO-US16669

INT-CL (IPC): C10L 1/18; C10M 105/32; C11C 3/02

ABSTRACTED-PUB-NO: WO 200005327A

BASIC-ABSTRACT:

NOVELTY - Alkyl esters (116) are produced by dissolving glyceride- (100) or free fatty acid-containing substance and an alcohol (102) or water input into a critical fluid (104), and reacting glyceride- or free fatty acid-containing substance with an alcohol or water in the presence of a catalyst to produce final products.

USE - The alkyl esters are used as bio-fuels and lubricants. Bio-fuels are used as alternatives or additives to currently used petroleum-based automotive or other vehicular fuels and lubricants.

ADVANTAGE - The use of a critical fluid allows the use of a wide range of catalysts, both liquid phase and reusable solid phase acid or base catalysts. Solid phase catalysts have significant additional advantages by limiting unwanted side reactions and producing higher conversion rates of the desired products. With the reaction completed, the <u>critical fluid medium also facilitates clean</u>, efficient separations. The ability of the <u>critical fluid</u> medium to solvate the reactants eliminates the immiscible phases found in conventional processes. The single phase reaction eliminates inter-phase mass transfer of the individual reactants and catalyst, thus greatly increasing the rate of reaction.

DESCRIPTION OF DRAWING(S) - The figure shows a simplified flow diagram for the glyceride reaction process employing a continuous reactor.

Glyceride containing feed 100

Alcohol input 102

Critical fluid 104

Alkyl esters (product) 116

ABSTRACTED-PUB-NO: WO 200005327A

EQUIVALENT-ABSTRACTS:

CHOSEN-DRAWING: Dwg.1/1

DERWENT-CLASS: D23 H06 H07

CPI-CODES: D10-B02; H06-B; H07-A;

L25: Entry 6 of 8

File: DWPI

May 17, 1988

DERWENT-ACC-NO: 1988-173029

DERWENT-WEEK: 198825

COPYRIGHT 2000 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Gamma-linolenic acid fraction sepn. - by chromatography using super critical fluid as mobile phase for sepn. from fatty acids mixt. obtd. by hydrolysis of natural fats and oils

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE

AGENCY OF IND SCI & TECHNOLOGY AGEN

PRIORITY-DATA:

1986JP-0259495 October 30, 1986

PATENT-FAMILY:

 PUB-NO
 PUB-DATE
 LANGUAGE
 PAGES
 MAIN-IPC

 JP 63112536 A
 May 17, 1988
 N/A
 006
 N/A

 JP 89042933 B
 September 18, 1989
 N/A
 000
 N/A

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DATE APPL-NO APPL-DESCRIPTOR

JP63112536A October 30, 1986 1986JP-0259495 N/A

INT-CL (IPC): B01D 15/08; C07C 51/47; C07C 57/12; C07C 67/56; C07C 69/58; C11C 1/08; G01N 30/00

ABSTRACTED-PUB-NO: JP63112536A BASIC-ABSTRACT:

Sepn. procedure of gamma-linolenic acid fraction (I) from fatty acid mixt. (II) obtd. by hydrolysis of natural fats and oils or fatty acid lower alkyl esters mixt. (III) prepd. by ester exchange of natural fats and oils by chromatography using super critical fluid (IV) as mobile phase. Pref. (II) or (III) is treated with urea previously to concentrated (I). Pref. (IV) is carbon dioxide, flone, methane, ethane, small amt. of lower alcohol(s) or 5-6C satd. hydrocarbon may be added to (IV). Silica gel modified with octadecyl gp. etc., or styrene-dinvinylbenzene copolymer(s) is used as column packing, sepn. is carried out at 35-100 deg.C (40-60 deg.C), under 80-300 kg/sq.cmG, (90-250 kg/sq.cmG). Plant seed oil(s) or fungi extract etc. is used as source of (II) or (III).

ADVANTAGE - High purity (I) is obtd. in high revoery yield by simple, rapid procedure.

ABSTRACTED-PUB-NO: JP63112536A

EQUIVALENT-ABSTRACTS:

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

DERWENT-CLASS: E17

CPI-CODES: E10-C04H; E11-Q01;

L25: Entry 3 of 8

File: DWPI

Oct 2, 1996

DERWENT-ACC-NO: 1995-137169

DERWENT-WEEK: 199644

COPYRIGHT 2000 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Efficient extn. of fatty acid(s), eliminating deterioration by air oxidn. - by hydrolysing lipid sepd. from raw material at high temp. and pressure then

extracting acids

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE
HITACHI LTD
HITA

ZH CHIKYU KANKYO SANGYO GIJITSU KENKYU

CHIKN

PRIORITY-DATA:

1993JP-0213089

August 27, 1993

PATENT-FAMILY:

 PUB-NO
 PUB-DATE
 LANGUAGE
 PAGES
 MAIN-IPC

 JP 2538753 B2
 October 2, 1996
 N/A
 003
 C11C001/04

 JP 07062385 A
 March 7, 1995
 N/A
 004
 C11C001/04

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DATE APPL-NO APPL-DESCRIPTOR
JP 2538753B2 August 27, 1993 1993JP-0213089 N/A

JP 2538753B2 N/A JP 7062385 Previous Publ.

JP07062385A August 27, 1993 1993JP-0213089 N/A

INT-CL (IPC): C11B 1/12; C11C 1/04; C11C 1/08

ABSTRACTED-PUB-NO: JP07062385A

BASIC-ABSTRACT:

Extn. of <u>fatty acids</u> comprises hydrolysing a lipid sepd. from a natural lipid raw material at high temp. and high pressure in a super-critical <u>fluid</u> and then extracting the acids from the hydrolysate. Pref., hydrolysis is performed at 100-300 deg.C and 75-300 kg/cm2. Pref. extn. comprises hydrolysis followed by addn. of supercritical CO2 fluid to the hydrolysate at 31-200 deg.C and 80-400 kg/cm2 to extract the acids.

ADVANTAGE - Method permits simultaneous hydrolysis and sepn. through a single process and achieves high extn. efficiency of <u>fatty acids</u>, esp. high-added-value unsatd. <u>fatty acids</u>, without deterioration by air oxidn.

In an example, hydrolysing conditions for supercritical CO2 are pref. 75-200 kg/cm2, 100-200 deg.C and 2-5 hrs. The extracting conditions are pref. 150-300 kg/cm2, 31-100 deg.C and 30 minutes to 3 hrs. To perform selective dissolving of the acids, a solvent, such as methanol, N-hexane and/or acetonitrile, is opt. used together as an entrainer.

ABSTRACTED-PUB-NO: JP07062385A

EQUIVALENT-ABSTRACTS:

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

_	~ 1		•	_ (
	•			•

<u>DB-Name</u> <u>Query</u>		Set_Name
DWPI 117 and biofuel	4	<u>L29</u>
DWPI 118 and biofuel	0	<u>L28</u>
DWPI 116 and biofuel	1	<u>L27</u>
DWPI 117 and 122	12763	<u>L26</u>
DWPI 118 and 117	8	<u>L25</u>
DWPI 118 and 116	1	<u>L24</u>
DWPI 118 and ll16	0	<u>L23</u>
DWPI alcohol	169650	<u>L22</u>
DWPI esterifcation	1	<u>L21</u>
DWPI transesterifcation	1	<u>L20</u>
DWPI tranesterifcation	0	<u>L19</u>
DWPI critical adj1 fluid	163	<u>L18</u>
DWPI fatty adj1 acid	53382	<u>L17</u>
DWPI glyceride	5371	<u>L16</u>
DWPI 114 near amino	3	<u>L15</u>
DWPI hydrocarbyl adj1 polyoxyalkylene	19	<u>L14</u>
DWPI 19 and fuel	96	<u>L13</u>
DWPI 110 and polyoxyalkylene	1	<u>L12</u>
DWPI IIO and amnioalcohol	0	<u>L11</u>
DWPI 19 and fuel	96	<u>L10</u>
DWPI and 13	241	<u>L9</u>
DWPI 17 and 14	0	<u>L8</u>
DWPI two adj1 cycle	1784	<u>L7</u>
DWPI 14 and two adj1 cycle	0	<u>L6</u>
DWPI 14-and 13	9	<u>L5</u>
DWPI Phittips adj 1 'J'	422	<u>L4</u>
DWPI 606 ajl oil	341492	<u>L3</u>
DWPI hydrocarbyl adj1 polyoxyalkylene adj1 aminoalcohol	1	<u>L2</u>
DWPI hydrocarbyl adj1 polyoxyalkylene adj1 amino adj1 alchol	0	<u>L1</u>